(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-119364

(43)公開日 平成11年(1999)4月30日

(51) Int.Cl.⁶
G 0 3 C 1/12

識別配号

FI G03C 1/12

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 83 頁)

(21)出願番号

特願平9-283813

(71)出願人 000005201

(22)出顧日

平成9年(1997)10月16日

富士写真フイルム株式会社 神奈川県南足柄市中沼210番地

(72)発明者 日置 孝徳

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真

フイルム株式会社内

(54) 【発明の名称】 ハロゲン化銀写真感光材料

(57)【要約】

【課題】高感度でかつ保存性に優れたハロゲン化銀写真 感光材料を提供する。

【解決手段】下記一般式 (I) 又は (II) で表される化合物のうち少なくとも1つと、特定のヒドロキシルアミン系化合物を含有するハロゲン化銀写真感光材料。

【化1】

一般式(I)

(Z) + ((L) + XY) + 2

一般式([[)

(Z) = 4 ((L) + 8 YX) +8

式中、Zはハロゲン化銀への吸着基、または光吸収基を表す。Lは少なくとも1つの炭素原子、窒素原子、硫黄原子、または酸素原子を含む連結基を表す。 k_1 は0、1、2、3、4を表す。 k_2 は1、2、3、4、 k_3 は0又は1、 k_4 、及Vk5は1、2、3、4 、 k_6 は0又は1 である。XY(又はYX)は電子共与基を構成する部分構造

からなる。但し、1) XYは0から1. 4vの間の酸化

電位を持つ。2) Xは電子供与基である。3) Yは水素原子以外の脱離基を表し、XYの酸化体は結合が解裂しラジカルX・と脱離基Yを与える。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(I) 又は(II) で表される 化合物のうち少なくとも1つと、下記一般式(L) で表 される化合物のうち少なくとも1つを含有することを特 徴とするハロゲン化銀写真感光材料。

一般式(I)

【化1】

式中、2はハロゲン化銀への吸着基、または光吸収基を表す。Lは少なくとも1つの炭素原子、窒素原子、硫黄原子、または酸素原子を含む連結基を表す。 k_1 は0、1、2、3、4を表す。 k_2 は1、2、3、4を表す。 k_3 は0又は1である。XYは電子供与基を構成する部分構

造からなる。 一般式 (II)

【化2】

$(Z)_{k4} - ((L)_{k5}YX)_{k5}$

式中、Z、L、X、Yは一般式(I)と同義である。 k4、及びk5は1、2、3、4を表す。k6は0又は1である。YXは電子供与基を構成する部分構造からなる。但し、1) XY(又はYX)は0から1.4 vの間の酸化電位を持つ。2) Xは電子供与基である。3) Yは水素原子以外の脱離基を表し、XY(又はYX)の酸化体は結合が解裂しラジカルX・と脱離基Yを与える。

一般式(L)

【化3】

$$\frac{A_1}{A_2}$$
N-OH

式(L)中、 A_1 、及び A_2 は各々、水素原子、又は1 価の置換基を表す。また、互いに結合して環を形成しても良い。

【請求項2】 請求項1記載の一般式(I)又は(II) 以外の増感色素で分光増感されていることを特徴とする 請求項1記載のハロゲン化銀写真感光材料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ハロゲン化銀写真 感光材料に関するものであり、さらに詳しくは、高感度 で被りが少なく保存性に優れるハロゲン化銀写真感光材 料に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来から、ハロゲン化銀写真感光材料の 高感度化のために、多大の努力がなされてきた。また、 特に分光増感されたハロゲン化銀写真感光材料の高感度 化が強く望まれていた。分光増感技術は高感度で色再現 性に優れた感光材料を製造する上で極めて重要かつ必須 の技術である。分光増感剤は本来ハロゲン化銀写真乳剤 が実質的に吸収しない、長波長域の光を吸収しハロゲン 化銀に伝達する作用を有している。従って、分光増感剤 による光補足量の増加は写真感度を高めるのに有利となる。このため、ハロゲン化銀乳剤への添加量を増加させて、光補足量を高める試みがなされている。しかしながち、ハロゲン化銀への添加量を増加させて、光補足量を高める試みがなされてきた。しかしながち、ハロゲン化銀乳剤への分光増感剤の添加量は最適量を過ぎて添加すれば、かえって大きな減感をもたらす。これは、一般に色素減感と言われるもので、実質的に増感色素による光吸収がないハロゲン化銀固有の感光域において減感を生ずる減少である。色素減感が大きいと分光増感効果はあるのに総合的な感度は低くなってしまう。換言すれば、色素減感が減少すれば、ぞの分だけ分光感度が上昇する。従って分光増感技術において、色素減感の改善は大きな課題である。

【0003】また、谷忠昭(T. Tani)等著、ジャーナル・オブ・フィジカル・ケニストリー(Journal of Physica 1 Chemistry)94巻、1298ページ(1990年)に記載されているように、一1.25vより貴な還元電位を持つ増感色素は分光増感の相対量子収率が低いことが知られている。このような色素の分光増感の相対量子収率を高めるために、"ザ・セオリー・オブ・ザ・フォトグラフィック・プロセス"(The Theory of the Photographic Process)259-265肯(1966年刊)に記載されているような正孔捕獲による強色増感が提案されている。

【0004】上記の減感を解消するための強色増感剤としては、増感色素よりも卑な酸化電位を持つ化合物を併用すればよい。例えば、米国特許第2,313,922号、同2,075,046号、同2,448,858号、同2,680,686号、英国特許第1,230,449号、ベルギー特許第771,168号などが知られている。しかし、これらによる高感度化効果は不十分であり、さらなる高感度化が求められていた。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、高感度で被りが少なく、保存安定性に優れたハロゲン化銀感光材料を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の課題は鋭意研究 を行なった結果、下記の手段によって達成することがで きた。すなわち、

【0007】(1)下記一般式(I)又は(II)で表される化合物のうち少なくとも1つと、下記一般式(L)で表される化合物のうち少なくとも1つを含有することを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料。

一般式(I)

[0008]

【化4】

$(Z)_{k1}$ $((L)_{k3}XY)_{k2}$

【0009】式中、Zはハロゲン化銀への吸着基、または光吸収基を表す。Lは少なくとも1つの炭素原子、窒

索原子、硫黄原子、または酸素原子を含む連結基を表す。 k_1 は0、1、2、3、4を表す。 k_2 は1、2、3、4を表す。 k_3 は0又は1である。X Yは電子供与基を構成する部分構造からなる。

一般式(II)

[0010]

[化5]

$$(Z)_{K1} ((L)_{K6}YX)_{K5}$$

【0011】式中、Z、L、X、Yは一般式(I)と同義である。k4、及びk5は1、2、3、4を表す。k6は0 又は1である。YXは電子共与基を構成する部分構造からなる。但し、1) XY(又はYX)は0から1.4 vの間の酸化電位を持つ。2) Xは電子供与基である。

3) Yは水素原子以外の脱離基を表し、XY(又はYX)の酸化体は結合が解裂しラジカルX・と脱離基Yを与える。

一般式 (L)

[0012]

【化6】

$$\frac{A_1}{A_2}$$
 N $-$ OH

【0013】式(L)中、 A_1 、及び A_2 は各々、水素原子、又は1価の置換基を表す。また、互いに結合して環を形成しても良い。

(2) (1) 記載の一般式 (I) 又は (II) 以外の増感 色素で分光増感されていることを特徴とする (1) 記載 のハロゲン化銀写真感光材料。

[0014]

【発明の実施の形態】以下に本発明に使用する化合物に ついて詳細に説明する。

【0015】以下に本発明に使用する化合物について詳 細に説明する。 ことして表される光吸収基は、いかなる メチン色素でも良いが、好ましくはシアニン色素、メロ シアニン色素、ロダシアニン色素、3核メロシアニン色 素、アロポーラー色素、ヘミシアニン色素、スチリル色 素などが挙げられる。これらの色素の詳細については、 エフ・エム・ハーマー(F.M. Harmer)著「ヘテロサイクリ ック・コンパウンズーシアニンダイズ・アンド・リレィ ティド・コンパウンズ (Heterocyclic Compounds-Cyanin e Dyes and Related Compounds)」、ジョン・ウィリー ・アンド・サンズ(John Wiley & Sons)社-ニューヨー ク、ロンドン、1964年刊、デー・エム・スターマー (D. M. Sturmer) 著「ヘテロサイクリック・コンパウンズ ースペシャル・トピックス・イン・ヘテロサイクリック ・ケミストリー(Heterocyclic Compounds-Special topi cs in heterocyclic chemistry)」、第18章、第14 節、第482から515頁などに記載されている。シア ニン色素、メロシアニン色素、ロダシアニン色素の一般 式は、米国特許第5,340,694号第21、22貢

の (XI) 、 (XIII) 、 (XIII) に示されているものが好ましい。

【0016】 Zで示される光吸収基のうち好ましくは、下記一般式 (III)、一般式 (IV)、 (V)、 (VI) 又は一般式 (VII)から選ばれた化合物であるときより好ましい

一般式 (III)

[0017]

【化7】

$$R_1 - \hat{N} \in L_1 = L_2 \rightarrow \hat{L}_3 \in L_4 = L_5 \rightarrow \hat{L}_7 = \hat{L}_8 + \hat{L}_7 \rightarrow \hat{L}_8 = \hat{L}_7 \rightarrow \hat{L}_7 \rightarrow$$

M₁ m₁

【0018】式 (III)中、 L_1 、 L_2 、 L_3 、 L_4 、 L_5 、 L_6 、及び L_7 はメチン基を表す。 p_1 、及び p_2 は0又は1を表す。 n_1 は0、1、2、又は3を表す。 Z_1 及び Z_2 は5又は6員の含窒素複素環を形成するために必要な原子群を表す。 M_1 は電荷均衡対イオンを表し、 m_1 は分子の電荷を中和するのに必要な0以上4以下の数を表す。 R_1 及び R_2 はアルキル基、アリール基、又は複素環基を表す。但し、 R_1 、 R_2 、 Z_1 、 Z_2 、 L_1 、 L_2 、 L_3 、 L_4 、 L_5 、 L_6 、及び L_7 のうち少なくとも1つは、(L) k_3 -XY、又は(L) k_6 -YXで置換されている。

【0019】一般式 (IV)

[0020]

[化8]

$$R_3 - N(L_8 = L_9) \xrightarrow{\text{p.s.}} C = (L_{1.0} - L_{1.1}) \xrightarrow{\text{p.s.}} C_1$$

 $M_2 m_2$

【0021】式 (IV) 中、 L_8 、 L_9 、 L_{10} 、及び L_{11} はメチン基を表す。 p_3 は0 又は1 を表す。 n_2 は0、1、2、又は3 を表す。 2_3 は5 又は6 員の含窒素複素環を形成するために必要な原子群を表す。 R_3 はアルキル基、アリール基、又は複素環基を表す。 M_2 は電荷均衡対イオンを表し、 m_2 は分子の電荷を中和するのに必要な0 以上4 以下の数を表す。 G_1 は下記で表される。

[0022]

【化9】

【0023】 Z_4 は5 又は6 員の含窒素複素環を形成するために必要な原子群を表す。 R_4 はアルキル基、アリール基、又は複素環基を表す。 G_2 、及び G_3 は、各々独立してシアノ基、エステル基、アシル基、カルバモイル基、又は、アルキルスルホニル基を表す。但し、

 R_3 、 R_4 、 Z_3 、 Z_4 、 L_8 、 L_9 、 L_{10} 、 L_{11} 、 G_2 、及び G_3 のうち少なくとも1つは、(L) k_3-X Y、又は(L) k_6-YX で置換されている。

一般式(V)

[0024]

【化10】

$$R_5 - N + L_{12} - L_{13} + \frac{1}{p_4} - C + (L_{14} - L_{15})_{\pi 3} - G_4$$

Mama

【0025】式 (V) 中、L₁₂、L₁₃、L₁₄、及びL₁₅ はメチン基を表す。p₄は0又は1を表す。n₃は0、

【0027】式 (VI) 中、L₁₆、L₁₇、L₁₈、L₁₉、L₂₀、L₂₁、L₂₂、L₂₃、及びL₂₄はメチン基を表す。 p 5 及び p 6 は 0 又は 1 を表す。 n 4 及び n 5 は 0、1、2、又は 3 を表す。 Z 6、 Z 7 及び Z 8 は 5 又は 6 員の含窒素複素環を形成するために必要な原子群を表す。 M 4 は電荷均衡対イオンを表し、m4 は分子の電荷を中和するのに必要な 0 以上 4 以下の数を表す。 R 6、 R 7、 及び R 8 は アルキル基、アリール基、又は複素環基を表

す。但し、 R_6 、 R_7 、 R_8 、 Z_6 、 Z_7 、 Z_8 、 L_{16} 、 L_{17} 、 L_{18} 、 L_{19} 、 L_{20} 、 L_{21} 、 L_{22} 、 L_{23} 、及び L_{24} のうち少なくとも 1 つは、(L) k_3 -XY、又は(L) k_6 -YXで置換されている。

1、2、又は3を表す。Z5は5又は6員の含窒素複素

環を形成するために必要な原子群を表す。R5はアルキ

ル基、アリール基、又は複素環基を表す。M3 は電荷均

衡対イオンを表し、m3 は分子の電荷を中和するのに必

要な0以上4以下の数を表す。G4は置換又は無置換の

アミノ基、又は置換又は無置換のアリール基を表す。但し、 R_5 、 Z_5 、 L_{12} 、 L_{13} 、 L_{14} 、 L_{15} 、及び G_4 のうち少なくとも1つは、(L) k_3 -XY、又は(L) k_6

【0028】一般式 (VII)

-YXで置換されている。

一般式 (VI)

[0026]

【化11】

[0029]

【化12】

$$R_{0} - \dot{N} \left(L_{25} = L_{25}\right) \xrightarrow{P7} \dot{C} = \left(L_{27} - L_{28}\right) \xrightarrow{n_{5}} \left(L_{20} - L_{30}\right) \xrightarrow{n_{7}} G_{1}$$

【0030】式 (VII)中、L₂₅、L₂₆、L₂₇、L₂₈、L₂₉、及びL₃₀はメチン基を表す。 p7 は0又は1を表す。 n6 及び n7 は0、1、2、又は3を表す。 Z9、及び Z₁₀は5 又は6 員の含窒素複素環を形成するために必要な原子群を表す。 M5 は電荷均衡対イオンを表し、m5 は分子の電荷を中和するのに必要な 0以上4以下の数を表す。 R9、及び R₁₀はアルキル基、アリール基、又は複素環基を表す。 G1 、はG1 と同義である。 但し、 R9、 R₁₀、 Z9、 Z₁₀、L₂₅、L₂₆、L₂₇、L₂₈、L₂₉、L₃₀、及び G1 、のうち少なくとも 1 つは、 (L) k₃ - XY、又は(L) k₆ - YXで置換されている。

【0031】一般式 (III)、 (IV) 、 (V) 、 (VI) 及び (VII)のうち、好ましくは (III)である。

【0032】一般式 (III)、 (IV)、 (V)、 (VI)及び (VII)において、 Z_1 、 Z_2 、 Z_3 、 Z_5 、 Z_6 、 Z_8 、及び Z_9 で表される5又は6員の含窒素複素環としては、

【0033】チアゾリン核、チアゾール核、ベンゾチア ゾール核、オキサゾリン核、オキサゾール核、ベンゾオ キサゾール核、セレナゾリン核、セレナゾール核、ベン ゾセレナゾール核、3,3-ジアルキルインドレニン核 (例えば3,3-ジメチルインドレニン)、イミダゾリ ン核、イミダゾール核、ベンゾイミダゾール核、2-ピ リジン核、4-ピリジン核、2-キノリン核、4-キノ リン核、1-イソキノリン核、3-イソキノリン核、イ ミダゾ [4,5-b] キノキザリン核、オキサジアゾー ル核、チアジアゾール核、テトラゾール核、ピリミジン 核を挙げることができる。

【0034】好ましくはベンソオキサソール核、ベンソチアゾール核、ベンソイミダソール核およびキノリン核であり、さらに好ましくはベンソオキサソール核、ベンソチアゾール核である。特に、好ましくはベンソオキサゾール核である。

【0035】 Z_1 、 Z_2 、 Z_3 、 Z_5 、 Z_6 、 Z_8 、及び Z_9 上の置換基をVとすると、Vで示される置換基としては特に制限はないが、例えば、ハロゲン原子(例えば塩素、臭素、沃素、フッ素)、メルカプト基、シアノ基、カルボキシル基、リン酸基、スルホ基、ヒドロキシ基、炭素数1から10、好ましくは炭素数2から8、さ

4

らに好ましくは炭素数 2から 5のカルバモイル基 (例えばメチルカルバモイル、エチルカルバモイル、モルホリノカルボニル)、炭素数 0 から 1 0、好ましくは炭素数 2 から 8、さらに好ましくは炭素数 2 から 5 のスルファモイル基 (例えばメチルスルファモイル、エチルスルファモイル、ピペリジノスルホニル)、ニトロ基、炭素数 1 から 2 0、好ましくは炭素数 1 から 1 0、さらに好ましくは炭素数 1 から 8 のアルコキシ基 (例えばメトキシ、エトキシ、2ーメトキシエトキシ、2ーフェニルエトキシ)、炭素数 6 から 2 0、好ましくは炭素数 6 から 1 0 のアリールオキシ基 (例えばフェノキシ、pーメチルフェノキシ、pークロロフェノキシ、ナフトキシ)、

【0036】炭素数1から20、好ましくは炭素数2か ら12、さらに好ましくは炭素数2から8のアシル基 (例えばアセチル、ベンゾイル、トリクロロアセチ ル)、炭素数1から20、好ましくは炭素数2から1 2、さらに好ましくは炭素数2から8のアシルオキシ基 (例えばアセチルオキシ、ベンゾイルオキシ)、炭素数 1から20、好ましくは炭素数2から12、さらに好ま しくは炭素数2から8のアシルアミノ基(例えばアセチ ルアミノ)、炭素1から20、好ましくは炭素数1から 10、さらに好ましくは炭素数1から8のスルホニル基・ (例えばメタンスルホニル、エタンスルホニル、ベンゼ ンスルホニルなど)、炭素1から20、好ましくは炭素 数1から10、さらに好ましくは炭素数1から8のスル フィニル基(例えばメタンスルフィニル、ベンゼンスル フィニル)、炭素1から20、好ましくは炭素数1から 10、さらに好ましくは炭素数1から8のスルホニルア ミノ基(例えばメタンスルホニルアミノ、エタンスルホ ニルアミノ、ベンゼンスルホニルアミノなど)、

【0037】アミノ基、炭素1から20、好ましくは炭 素数1から12、さらに好ましくは炭素数1から8の置 換アミノ基(例えばメチルアミノ、ジメチルアミノ、ベ ンジルアミノ、アニリノ、ジフェニルアミノ)、炭素数 0から15、好ましくは炭素数3から10、さらに好ま しくは炭素数3から6のアンモニウム基(例えばトリメ チルアンモニウム基、トリエチルアンモニウム基)、炭 素数0から15、好ましくは炭素数1から10、さらに 好ましくは炭素数1から6のヒドラジノ基(例えばトリ メチルヒドラジノ基)、炭素数1から15、好ましくは 炭素数1から10、さらに好ましくは炭素数1から6の ウレイド基(例えばウレイド基、N、Nージメチルウレ イド基)、炭素数1から15、好ましくは炭素数1から 10、さらに好ましくは炭素数1から6のイミド基(例 えばスクシンイミド基)、炭素数1から20、好ましく は炭素数1から12、さらに好ましくは炭素数1から8 のアルキルまたはアリールチオ基(例えばメチルチオ、 エチルチオ、カルボキシエチルチオ、スルホブチルチ オ、フェニルチオなど)、炭素2から20、好ましくは

炭素数2から12、さらに好ましくは炭素数2から8のアルコキシカルボニル基 (例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル)、炭素6から20、好ましくは炭素数6から12、さらに好ましくは炭素数6から8のアリーロキシカルボニル基 (例えばフェノキシカルボニル)、

【0038】炭素数1から18、好ましくは炭素数1か ら10、さらに好ましくは炭素数1から5の無置換アル キル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチ ル)、炭素数1から18、好ましくは炭素数1から1 0、さらに好ましくは炭素数1から5の置換アルキル基 (ヒドロキシメチル、トリフルオロメチル、ベンジル、 カルボキシエチル、エトキシカルボニルメチル、アセチ ルアミノメチル、また、ここでは好ましくは炭素数2か ら18、さらに好ましくは炭素数3から10、特に好ま しくは炭素数3から5の不飽和炭化水素基 (例えばビニ ル基、エチニル基、1-シクロヘキセニル基、ベンジリ ジン基、ベンジリデン基)も置換アルキル基に含まれる ことにする。)、炭素数6から20、好ましくは炭素数 6から15、さらに好ましくは炭素数6から10の置換 または無置換のアリール基(例えばフェニル、ナフチ ル、pーカルボキシフェニル、pーニトロフェニル、 3, 5-ジクロロフェニル、p-シアノフェニル、m-フルオロフェニル、pートリル)、

【0039】炭素数1から20、好ましくは炭素数2から10、さらに好ましくは炭素数4から6の置換されても良いヘテロ環基(例えばピリジル、5ーメチルピリジル、チエニル、フリル、モルホリノ、テトラヒドロフルフリル)が挙げられる。また、ベンゼン環、ナフタレン環やアントラセン環が縮合した構造をとることもできる。さらに、これらの置換基上にさらにVが置換していても良い。

【0040】 Z1、 Z2、 Z3、 Z5、 Z6, Z8, 及びZ9上の置換基として好ましいものは上述のアルキル基、アリール基、アルコキシ基、ハロゲン原子、アシル基、シアノ基、スルホニル基、及びベンゼン環縮合であり、さらに好ましくはアルキル基、アリール基、ハロゲン原子、アシル基、スルホニル基、及びベンゼン環縮合であり、特に好ましくはメチル基、フェニル基、メトキシ基、塩素原子、臭素原子、沃素原子、及びベンゼン環縮合である。最も好ましくは、フェニル基、塩素原子、臭素原子、沃素原子である。

【0041】R₁、R₂、R₃、R₄、R₅、R₆、R 7、R₈、R₉、およびR₁₀はそれぞれアルキル基、ア リール基、複素環基を表し、例えば、炭素原子1から1 8、好ましくは1から7、特に好ましくは1から4の無 置換アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、 イソプロピル、ブチル、イソブチル、ヘキシル、オクチ ル、ドデシル、オクタデシル)、炭素原子1から18、 好ましくは1から7、特に好ましくは1から4の置換ア •

ルキル基(例えば前述の21などの置換基として挙げた Vが置換した複素環基が挙げられる。好ましくはアラル キル基 (例えばベンジル、2-フェニルエチル)、不飽 和炭化水素基(例えばアリル基)、ヒドロキシアルキル 基(例えば、2-ヒドロキシエチル、3-ヒドロキシプ ロピル)、カルボキシアルキル基 (例えば、2-カルボ キシエチル、3-カルボキシプロピル、4-カルボキシ ブチル、カルボキシメチル)、アルコキシアルキル基 (例えば、2-メトキシエチル、2- (2-メトキシエ トキシ) エチル)、アリーロキシアルキル基(例えば2 ーフェノキシエチル、2-(1-ナフトキシ)エチ ル)、アルコキシカルボニルアルキル基 (例えばエトキ シカルボニルメチル、2-ベンジルオキシカルボニルエ チル)、アリーロキシカルボニルアルキル基(例えば3 ーフェノキシカルボニルプロピル)、アシルオキシアル キル基(例えば2ーアセチルオキシエチル)、アシルア ルキル基 (例えば2ーアセチルエチル)、カルバモイル アルキル基(例えば2-モルホリノカルボニルエチ ル)、スルファモイルアルキル基(例えばN、Nージメ チルカルバモイルメチル)、スルホアルキル基(例え ば、2-スルホエチル、3-スルホプロピル、3-スル ホブチル、4-スルホブチル、2-{3-スルホプロポ キシ] エチル、2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル、 3-スルホプロポキシエトキシエチル)、スルホアルケ ニル基(例えば、スルホプロペニル基)、スルファトア ルキル基(例えば、2-スルファトエチル基、3-スル ファトプロピル、4-スルファトブチル)、複素環置換 アルキル基 (例えば2- (ピロリジン-2-オン-1-イル) エチル、テトラヒドロフルフリル)、アルキルス ルホニルカルバモイルメチル基(例えばメタンスルホニ ルカルバモイルメチル基) 】、炭素数6から20、好ま しくは炭素数6から10、さらに好ましくは炭素数6か ら8の無置換アリール基(例えばフェニル基、1ーナフ チル基)、炭素数6から20、好ましくは炭素数6から 10、さらに好ましくは炭素数6から8の置換アリール 基(例えば前述のZ₁などの置換基として挙げたVが置 換したアリール基が挙げられる。具体的にはpーメトキ シフェニル基、pーメチルフェニル基、pークロロフェ ニル基などが挙げられる。)、炭素数1から20、好ま しくは炭素数3から10、さらに好ましくは炭素数4か ら8の無置換複素環基(例えば2-フリル基、2-チエ ニル基、2ーピリジル基、3ーピラゾリル、3ーイソオ キサゾリル、3-イソチアゾリル、2-イミダゾリル、 2-オキサゾリル、2-チアゾリル、2-ピリダジル、 2ーピリミジル、3ーピラジル、2- (1,3,5-トリアゾ リル)、3-(1,2,4-トリアゾリル)、5-テトラゾリ ル)、炭素数1から20、好ましくは炭素数3から1 0、さらに好ましくは炭素数4から8の置換複素環基 (例えば前述のZ₁などの置換基として挙げたVが置換

した複素環基が挙げられる。具体的には5-メチルー2

ーチエニル基、4-メトキシー2-ピリジル基などが挙 げられる。) が挙げられる。

【0042】 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 、 R_6 、 R_7 、 R_8 、 R_9 、および R_{10} のアルキル基として好ましくは、上述の無置換アルキル基、カルボキシアルキル基、スルホアルキル基、スルホアルケニル基、無置換アルキル基、無置換アリール基、無置換複素環基であり、さらに好ましくはメチル、エチル、2-スルホエチル、3-スルホプロピル、3-スルホブチル、4-スルホブチル、カルボキシメチル、フェニル、2-ピリジル、2-チアゾリルである。

【0043】Z4は酸性核を形成するために必要な原子 群を表すが、いかなる一般のメロシアニン色素の酸性核 の形をとることもできる。ここでいう酸性核とは、例え ばジェイムス (James)編「ザ・セオリー・オブ・ザ・フ オトグラフィック・プロセス」 (The Theory of the Ph otographic Process) 第4版、マクミラン出版社、19 77年、198頁により定義される。具体的には、米国 特許第3, 567, 719号、第3, 575, 869 号、第3,804,634号、第3,837,862 号、第4,002,480号、第4,925,777 号、特開平3-167546号などに記載されているも のが挙げられる。酸性核が、炭素、窒素、及びカルコゲ ン(典型的には酸素、硫黄、セレン、及びテルル)原子 からなる5員又は6員の含窒素複素環を形成するとき好 ましく、次の核が挙げられる。2-ピラソリン-5-オ ン、ピラゾリジンー3,5ージオン、イミダゾリンー5 ーオン、ヒダントイン、2または4ーチオヒダントイ ン、2-イミノオキサゾリジン-4-オン、2-オキサ ソリン-5-オン、2-チオオキサソリン-2, 4-ジ オン、イソオキサゾリン-5-オン、2-チアゾリン-4ーオン、チアゾリジン-4-オン、チアゾリジン-2, 4-ジオン、ローダニン、チアゾリジン-2, 4-ジチオン、イソローダニン、インダン-1,3-ジオ ン、チオフェンー3ーオン、チオフェンー3ーオンー 1, 1-ジオキシド、インドリン-2-オン、インドリ ンー3ーオン、2ーオキソインダゾリニウム、3ーオキ ソインダゾリニウム、5, 7ージオキソー6, 7ージヒ ドロチアゾロ〔3,2-a〕 ピリミジン、シクロヘキサンー 1, 3-ジオン、3, 4-ジヒドロイソキノリン-4-オン、1,3ージオキサンー4,6ージオン、バルビツ ール酸、2-チオバルビツール酸、クロマン-2,4-ジオン、インダゾリンー2ーオン、ピリド〔1, 2a] ピリミジンー1, 3-ジオン、ピラゾロ[1, 5b] キナゾロン、ピラゾロ〔1, 5-a] ベンソイミダ ゾール、ピラゾロピリドン、1,2,3,4-テトラヒ ドロキノリン-2, 4-ジオン、3-オキソ-2, 3-ジヒドロベンゾ [d] チオフェン-1, 1-ジオキサイ ド、3-ジシアノメチン-2,3-ジヒドロベンゾ [d] チオフェンー1, 1-ジオキサイドの核。

【0044】 Z4 として好ましくはヒダントイン、2または4ーチオヒダントイン、2ーオキサゾリンー5ーオン、2ーチオオキサゾリンー2, 4ージオン、チアゾリジンー2, 4ージオン、ローダニン、チアゾリジンー2, 4ージチオン、バルビツール酸、2ーチオバルビツール酸であり、さらに好ましくは、ヒダントイン、2または4ーチオヒダントイン、2ーオキサゾリンー5ーオン、ローダニン、バルビツール酸、2ーチオバルビツール酸である。特に好ましくは2または4ーチオヒダントイン、2ーオキサゾリンー5ーオン、ローダニンである。

【0045】 Z_7 、及び Z_{10} によって形成される5員又は6員の含窒素複素環は、 Z_4 によって表される複素環からオキソ基、又はチオキソ基を除いたものである。好ましくはヒダントイン、2または4-チオヒダントイン、2-オキサゾリン-5-オン、2-チオオキサゾリン-2, 4-ジオン、ゲアゾリジン-2, 4-ジオン、バルビツール酸、2-チオバルビツール酸からオキソ基、スはチオキソ基を除いたものであり、さらに好ましくは、ヒダントイン、2または4-チオヒダントイン、2または4-チオヒダントイン、2+ サゾリン-5-オン、ローダニン、バルビツール酸、2-チオバルビツール酸からオキソ基、又はチオキソ基を除いたものであり、特に好ましくは2または4-チオヒダントイン、2-オキサゾリン-5-オン、ローダニンからオキソ基、又はチオキソ基を除いたものである。

【0046】 G_2 、及び G_3 としては、シアノ基、エステル基(例えば、エトキシカルボニル、メトキシカルボニル)、アシル基、カルバモイル基、又はアルキルスルホニル基(例えば、エチルスルホニル、メチルスルホニル)が挙げられる。

【0047】 G_4 としては、置換又は無置換のアミノ基、又はアリール基が挙げられるが、置換基としては前述のVが挙げられる。

[0048] L₁, L₂, L₃, L₄, L₅, L₆, L 7 . L8 . L9 . L10 . L11 . L12 . L13 . L14 . L₁₅, L₁₆, L₁₇, L₁₈, L₁₉, L₂₀, L₂₁, L₂₂, L 23、 L24、 L25、 L26、 L27、 L28、 L29及び L30 はそ れぞれ独立にメチン基を表す。 L1~L30で表されるメ チン基は置換基を有していてもよく、置換基としては例 えば置換もしくは無置換の炭素数1から15、好ましく は炭素数1から10、さらに好ましくは炭素数1から5 のアルキル基 (例えばメチル、エチル、2-カルボキシ エチル)、置換もしくは無置換の炭素数6から20、好 ましくは炭素数6から15、さらに好ましくは炭素数6 から10のアリール基 (例えばフェニル、o-カルボキ シフェニル)、置換もしくは無置換の炭素数3から2 0、好ましくは炭素数4から15、さらに好ましくは炭 素数6から10の複素環基(例えばN、Nー、ジエチル バルビツール酸基)、ハロゲン原子(例えば塩素、臭

素、フッ素、沃素)、炭素数1から15、好ましくは炭 素数1から10、さらに好ましくは炭素数1から5のア ルコキシ基 (例えばメトキシ、エトキシ) 、炭素数1か ら15、好ましくは炭素数1から10、さらに好ましく は炭素数1から5のアルキルチオ基(例えばメチルチ オ、エチルチオ)、炭素数6から20、好ましくは炭素 数6から15、さらに好ましくは炭素数6から10のア リールチオ基 (例えばフェニルチオ) 、炭素数 0 から1 5、好ましくは炭素数2から10、さらに好ましくは炭 素数4から10のアミノ基(例えば、N、Nージフェニ ルアミノ、NーメチルーNーフェニルアミノ、Nーメチ ルピペラジノ)などが挙げられる。また他のメチン基と 環を形成してもよく、あるいはR₁、R₂、R₃、 R_4 , R_5 , R_6 , R_7 , R_8 , R_9 , R_{10} , Z_1 , Z_1 2 , Z_3 , Z_4 , Z_5 , Z_6 , Z_7 , Z_8 , Z_9 , Z_{10} 等と共に環を形成することもできる。

【0049】 n_1 、 n_2 、 n_3 、 n_4 、 n_6 として好ましくは0、1、2であり、さらに好ましくは0、1であり、特に好ましくは1である。 n_5 、 n_7 として好ましくは0、1であり、さらに好ましくは0である。 n_1 、2、3、4、5、6、7が2以上の時、メチン基が繰り返されるが同一である必要はない。

【0050】 M_1 、 M_2 、 M_3 、 M_4 、及び M_5 は色素のイオン電荷を中性にするために必要であるとき、陽イオン又は陰イオンの存在を示すために式の中に含められている。典型的な陽イオンとしては水素イオン

(H+)、アルカリ金属イオン(例えばナトリウムイオ ン、カリウムイオン、リチウムイオン)、アルカリ土類 金属イオン(例えばカルシウムイオン)などの無機陽イ オン、アンモニウムイオン(例えば、アンモニウムイオ ン、テトラアルキルアンモニウムイオン、ピリジニウム イオン、エチルピリジニウムイオン)などの有機イオン が挙げられる。陰イオンは無機陰イオンあるいは有機陰 イオンのいずれであってもよく、ハロゲン陰イオン (例 えばフッ素イオン、塩素イオン、ヨウ素イオン)、置換 アリールスルホン酸イオン(例えばpートルエンスルホ ン酸イオン、p-クロルベンゼンスルホン酸イオン)、 アリールジスルホン酸イオン(例えば1、3ーベンゼン スルホン酸イオン、1,5ーナフタレンジスルホン酸イ オン、2,6ーナフタレンジスルホン酸イオン)、アル キル硫酸イオン(例えばメチル硫酸イオン)、硫酸イオ ン、チオシアン酸イオン、過塩素酸イオン、テトラフル オロホウ酸イオン、ピクリン酸イオン、酢酸イオン、ト リフルオロメタンスルホン酸イオンが挙げられる。さら に、イオン性ポリマー又は色素と逆電荷を有する他の色 素を用いても良い。例えば、本発明では、スルホ基をS O3 - と表記しているが、対イオンとして水素イオンを 持つときはSO₃ Hと表記することも可能である。

 m_1 、 m_2 、 m_3 、 m_4 、及び m_5 は電荷を均衡させるのに必要な数を表わし、分子内で塩を形成する場合に 0

である。 p1 、 p2 、 p3 、 p4 、 p5 、 p6 、及び p 7 はそれぞれ独立に 0 または 1 を表す。好ましくは 0 である。

【0051】 ことして表されるハロゲン化銀への吸着基 はいかなるものでも良いが、好ましくは窒素原子、硫黄 原子、リン原子、セレン原子、又はテルル原子のうち少 なくとも1つを含む。これらは、銀配位子、カチオン性 界面活性剤であっても良い。銀配位子は、硫黄酸、又は セレンやテルルの類似体、窒素酸、チオエステル、又は セレンやテルルの類似体、リン、チオアミド、セレナア ミド、テルルアミド、炭素酸などからなる。酸化合物 は、好ましくは酸解離定数pKaが5以上14以下であ る。より好ましくは、銀配位子はハロゲン化銀への吸着 を促進する。硫黄酸としては、銀イオンと銀メルカプタ ン、又は複塩を作る、メルカプタン、又はチオールが好 ましい。安定なC-S結合を持つチオールは、スルフィ ドイオンプレカーサーではなく、銀への吸着基として使 用される。"ザ・セオリー・オブ・ザ・フォトグラフィ ック・プロセス" (The Theory of the PhotographicPr ocess) 32-34頁 (1977年刊) を参照。R''-SH、R''' - SH構造を持つ置換又は無置換のアルキ ル及びアリールチオール、及びセレン、及びテルルの類 似体が使用される。R''は脂肪族、芳香族、又は複素環 基であり、前述のVで置換されていても良く、好ましく はハロゲン、酸素、硫黄、窒素原子を含む基で置換され ていても良い。 R''' は脂肪族、芳香族、又は複素環 基であり、スルホニル基で置換されている。これは、チ オスルホン酸基を表す。

【0052】酸素原子、硫黄原子、テルル原子、又は窒素原子を含む複素環チオールは、より好ましい。次の一般式(XI)で表される。

【0054】式中、Z11は1つ以上のヘテロ原子(例えば、窒素原子、酸素原子、硫黄原子、セレニウム原子、テルリウム原子)を含む好ましくは5又は6員の複素環をあらわし、ベンゾ縮環、又はナフト縮環していても良い。チオール基と共役した窒素原子の存在はメルカプタン(-N=C-SH)、及びチオアミド(-NH-C=S)の間に互編異性がある。米国特許のトリアゾリウムチオレートは互変異性化できないが、活性な銀配位子である、メソイオン化合物に関係している。本発明で用いられる好ましい複素環チオール銀配位子は、メルカプトラゾール、メルカプトイミダゾール、メルカプトチアジアゾール、メルカプトイミダゾール、メルカプロベンゾチアゾール、メルカプトベンゾオキサゾール、メルカプトベンゾオキサゾール、メルカプトベンゾオキサゾール、メル

カプトピリミジン、メルカプトトリアジン、フェニルメルカプトテトラゾール、1, 4, 5 - トリメチル-1, 2, 4 - トリアゾリウム 3 - チオレート、及び1 - メチル、4, 5 - ジフェニル-1, 2, 4 - トリアゾリウム-3 - チオレートである。

【0055】脱プロトン化する窒素酸は銀イオン配位子として役立つ。多くの窒素酸は、1つ、又は2つの窒素原子、又は硫黄原子、又はセレニウム、又はテルリウム原子からなる、5又は6員の複素環である。例えば、下記一般式(XII)、(XIII)、(XIV)で表される。

一般式 (XII)

[0056]

【化14】



【0057】式中、Z₁₂は1つ以上のヘテロ原子(例えば、窒素原子、酸素原子、硫黄原子、セレニウム原子、テルリウム原子)を含む好ましくは5又は6員の複素環をあらわし、ベンゾ縮環、又はナフト縮環していても良い。

一般式 (XIII)

[0058]

【化15】

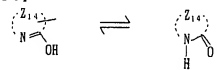


【0059】式中、Z₁₃は1つ以上のヘテロ原子(例えば、窒素原子、酸素原子、硫黄原子、セレニウム原子、テルリウム原子)を含む好ましくは5又は6員の複素環をあらわし、ベンゾ縮環、又はナフト縮環していても良い。R₁₁は脂肪族、芳香族、又は複素環基である。これらは、前述のVで置換されていてもよく、好ましくはハロゲン、酸素、硫黄、窒素原子を含む基で置換されてても良い。

一般式 (XIV)

[0060]

【化16】

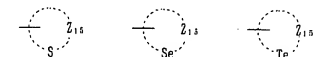


【0061】式中、Z14は1つ以上のヘテロ原子(例えば、窒素原子、酸素原子、硫黄原子、セレニウム原子、テルリウム原子)を含む好ましくは5又は6員の複素環をあらわし、ベンゾ縮環、又はナフト縮環していても良い。

【0062】複素環窒素酸のうち好ましいものは、アゾ

ール、プリン、ヒドロキシアザインデン、イミド、などであり米国特許第2,857,274号に記載せれている。最も好ましいものはウラシル、テトラゾール、ベンゾトリアゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾオキサゾール、アデニン、ロダニン、及び1,3,3a,7ーテトラザインデン(例えば、5ープロモー4ーヒドロキシー6ーメチルー1,3,3a,7ーテトラザインデン)

 $\begin{array}{c} 7 - \mathcal{F} + \mathcal{F}$



【0066】ハロゲン化銀に対する活性な配位子である

【0069】U1は置換又は無置換のアミノ基、置換又は無置換のヒドラジノ基、置換又は無置換のアルキルチオ基、アリールチオ基、置換又は無置換のアルコキシ基、アリーロキシ基である。置換基としては、前述のVが挙げられる。B、及びDは置換又は無置換の脂肪族基、芳香族基、複素環基、又は一緒になって5、又は6員環を形成しても良い。R12は置換又は無置換の脂肪族基、芳香族基、複素環基を表す。置換基としては、前述のVが挙げられる。

【0070】チオアミドの銀配位子の多くは、米国特許第3,598,598号に記載されている。チオアミドとして好ましくは、N、N'ーテトラアルキルチオウレア、Nーヒドロキシエチルベンゾチアゾリンー2ーオン、フェニルジメチルジチオカルバメート、N置換チアゾリンー2ーオンである。

【0071】また、酸解離定数が5以上14以下の活性 メチレンから導かれる炭素酸も好ましく用いられる。た 【0063】環式、及び非環式チオエステルと、これらのセレン、テルル類似体として好ましいものは、米国特許第5,246,827号に記載せれている。好ましい構造は次の式によって与えられる。

【0064】

リンは良く使われる。好ましい、リン化合物は(R_{12}) $_3$ -Pで表される。 R_{12} は脂肪族基、芳香族基、複素環基であり、前述のVで置換されていても良く、好ましくはハロゲン、酸素、硫黄、又は窒素原子で置換されていても良い。特に好ましくは、P (CH_2 CH_2 C N) $_3$ 、及Vm-スルホフェニルージメチルホテンインである。

【0067】また、下記に示した一般式を持つ、チオアミド、チオセミカルバジド、テルロウレア、セレノウレアが好ましく用いられる。

[0068]

【化18】

とえば、ブロモマロニトリル、1-メチル-3-メチル-1, 3, 5-トリチアンブロミド、アセチレンなどである。カナダ特許第1, 080, 532号、米国特許第4, 374, 279号などで、炭素酸が銀配位子になることが記載されている。炭素酸としては、下記のものが好ましく用いられる。

[0072]

【化19】

$$R_{13}-C \equiv H \qquad F''-CH-G''$$

1

【0074】カチオン性界面活性剤もまた、ハロゲン化銀への吸着基として作用する。これらは、ハロゲン、酸素、硫黄、又は窒素原子で置換されていても良い炭素数4以上の炭化水素基を持ち、カチオン部としてはアンモニウム基、スルホニウム基、フォスフォニウム基などが挙げられる。このようなカチオン性界面活性剤はジャーナル・コロイド・インターファイス・サイエンス(J. Colloid interface Sci.)、第22巻、第391頁(1966年)に記載されている。好ましいものとしては、ジメチルドデシルスルホニウム、テトラデシルトリメチルアンモニウム、Nードデシルニコチン酸ベタイン、デカメチレンピリジニウムイオンが挙げられる。

【0075】ハロゲン化銀への吸着基として好ましい例は、アルキルメルカプタン、環式又は非環式のチオエーテル基、ベンゾチアゾール、テトラアザインデン、ベンソトリアゾール、テトラアルキルチオウレア、メルカプト間換複素環化合物(特に、メルカプトテトラゾール、メルカプトイミダゾール、メルカプトインジインール、メルカプトベンジチアゾール、メルカプトベンジチアゾール、メルカプトベンジオキサゾール、メルカプトピリミジン、メルカプトトリアジン、フェニルメルカプトテトラゾール、1,2,4ートリアゾリウムチオレートなど)が挙げられる。

【0076】以下にZとして好ましい例を挙げるが、これに限定されるものではない。

[0077] [化20] Dye-1

Dye-2

Dye-3

Dye-4

$$C1 \longrightarrow S \longrightarrow C1$$

$$SO_{3} - SO_{3} - SO_{3$$

【0078】 【化21】 Dye-5

Dye-6

Dye-7

Dye-8

$$Br \longrightarrow 0$$
 $N \longrightarrow 0$
 $N \longrightarrow$

【0079】 【化22】 Dye-9

Dye-10

Dye-11

Dye-12

[0080] 【化23】 Dye-13

Dye-14

Dye-15

Dye-16

【0081】 【化24】 Dye-17

[0082] [化25]

Dye-18
$$-0_3S \longrightarrow N \longrightarrow S$$

$$Na^+$$

Dye-19

[0083]

【化26】

【0084】以下に、L-YX及びL-XYについて詳細に説明する。X・の酸化電位は好ましくは-0. 7vよりも卑である場合である。

【0085】Lは2価の連結基、又は単結合を表す。この連結基は、好ましくは炭素原子、窒素原子、硫黄原子、酸素原子のうち、少なくとも1種を含む原子又は原子団からなる。好ましくは、アルキレン基(例えば、メチレン、エチレン、プロピレン、ブチレン、ペンチレン)、アリーレン基(例えば、エテニレン、ナフチレン)、アルケニレン基(例えば、エテニレン、プロペニレン)、アルキニレン基(例えば、エチニレン、プロペニレン)、アルキニレン基(例えば、エチニレン、プロオピニレン)、アミド基、エステル基、スルホニド基、スルホン酸エステル基、ウレイド基、スルホニル基、スルフィニル基、チオエーテル基、エーテル基、カルボニル基、一N(Ra)-(Raは水素原子、置換又は無置換のアルキル基、置換又は無置換のアリール基を表

す。)、複素環2価基(例えば、6-クロロ-1,3,5-トリアジン-2,4-ジイル基、ピリミジン-2,4-ジイル基、キノキサリン-2,3-ジイル基)を1つ又はそれ以上組み合わせて構成される炭素数1以上20以下の2価の連結基を表す。さらに好ましくは、炭素数1以上4以下のアルキレン基(例えば、メチレン、エチレン、プロピレン、ブチレン)、炭素数6以上10以下のアリーレン基(例えば、フェニレン、ナフチレン)、炭素数1以上4以下のアルケニレン基(例えば、エテニレン、プロペニレン)、炭素数1以上4以下のアルキニレン基(例えば、エチニレン、プロペニレン)、炭素数1以上4以下のアルキニレン基(例えば、エチニレン、プロオピニレン)を1つ又はそれ以上組み合わせて構成される炭素数1以上10以下の2価の連結基である。具体的には、下記の連結基が好ましく用いられる。

【0086】 【化27】

[0087]

e.f=1~30. ただし、e+fは30以下

【0088】 Xとして好ましくは、下記一般式 (XXI)、 (XXII) 、 (XIII) 、及び (XXIV)で表される。

一般式 (XXI)

[0089]

【化29】

$$\begin{array}{c}
R_{22} \\
(Z_{21})_{m11} \\
R_{21} - Ar_{11} - C \\
R_{23}
\end{array}$$

【0090】式 (XXI)中、m₁₁は0又は1を表す。Z₂₁は、酸素原子、硫黄原子、セレン原子、又はテルル原子を表す。A₁₁は、アリール基、複素環基を表す。R₂₁は、1価の置換基を表す。R₂₂、及びR₂₃は水素原子、アルキル基、アリール基、又は複素環基を表す。また、R₂₂とR₂₃、R₂₂とA₁₁、R₂₃とA₁₁は共に5から8員環を形成しても良い。

一般式 (XXII)

[0091]

【化30】

$$R_{24} - Ar_{12} - N - C - \frac{R_{26}}{R_{25}}$$

【0092】式 (XXII) 中、 Ar_{12} は、アリール基、複素環基を表す。 R_{24} は、ハメットの σ 値が-1から+1を持つ1価の置換基を表す。 R_{25} 、 R_{26} 、及び R_{27} は水素原子、アルキル基、アリール基、又は複素環基を表す。また、 R_{25} と Ar_{12} 、 R_{26} と Ar_{12} 、 R_{25} と R_{26} 、 R_{26} と R_{27} は共に5から8員環を形成しても良い。一般式 (XXIII)

[0093]

【化31】

$$R_{28} - Ar_{13} - W - C - R_{30}$$

【0094】式 (XXIII)中、Wは酸素原子、硫黄原子、

又はセレン原子を表す。 Ar_{13} は、アリール基、複素環基を表す。 R_{28} は、アルキル基、カルボキシル基、NR2、(OR)n、又は(SR)nを表す。nは1、2、3である。 R_{29} 、及び R_{30} は水素原子、アルキル基、アリール基、又は複素環基を表す。また、 R_{29} と Ar_{13} は共に5から8員環を形成しても良い。

一般式 (XXIV)

[0095]

【化32】



【0096】式 (XXIV) 中、ringは置換又は無置換の 5、6、又は7員の不飽和基を表す。

【0097】一般式 (XXI)、(XXII)、(XXIII)、(XXIV) についてさらに詳細に説明する。Ar₁₁、Ar₁₂、Ar₁₃で表されるアリール基としては好ましくは、フェニル、ナフチル、フェナンスリル、アンスリル、複素環基として好ましくは、ピリジン、インドール、ベンゾイミダゾール、チアゾール、ベンゾチアゾール、チアジアゾールなどが挙げられる。これらには、前述のVが置換していても良い。R₂₂、R₂₃、R₂₅、R₂₆、R₂₇、R₂₉、R₃₀は水素原子、アルキル基(例えば、メチル、エチル)、アリール基(例えば、フェニル)、又は複素環基(例えば、ピリジン、ベンゾチアゾール)であり、これらは前述のVで置換されていても良い。

【0098】R24は、ハメットの σ 値が-1から+1、より好ましくは-0. 7から+0. 7を持つ1価の置換基を表す。例えば、R、OR、SR、ハロゲン、CHO、C(O)R、COOR、CONR2、SO3R、SO2NR2、SO2R、SOR、C(S)R、などが挙げられる。(ここでのRは脂肪族基、芳香族基、複素環基を表す)R28は、アルキル基、カルボキシル基、NR2、(OR) n、又は(SR) nを表す。nは1、2、3である。これらは、さらに前述のVで置換されていても良い。R21として好ましくは、前述のVが挙げられる。式(XXIV)中、ringは置換又は無置換の5、6、又は7員の不飽和基を表すが、好ましくは複素環基である。前述のVの複素環基として挙げたものなどが好ましい。以下に、Xとして好ましい例を示すが、これに限定

されるものではない。点線の部分は、脱離基Yが置換する部分である。連結基Lはその他の場所ならば、いずれの位置に置換しても良い。

【化33】

[0099]

一般式(XXI)で表わされる化合物

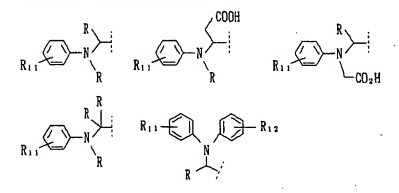
R_2N R_2N R_2N R_2N

R=置換又は無置換の脂肪族基、芳香族基、複素環基

[0100]

【化34】

一般式(XXII)で表わされる化合物



Rは(化31)のRと同義、R₁₁、R₁₂はVと同義であり好ましくは アルキル、アルコキシ、アルキルチオ、ハロゲン、カルバモイル、 カルボキシ、アミド、ホルミル、スルホニル、スルホアミド、ニト リル基である。 [0101]

[0102]

Z₁=単結合、S、O、Se、NR、CR₂、CR=CR 、or CH₂CH₂

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

[0103]

【化37】

一般式(XXIII) で表わされる化合物

$$(RO)_{n}R_{2}N$$

$$(RO)_{n}R_{2}N$$

$$R_{2}N$$

$$R_{3}N$$

$$R_{4}N$$

$$R_{5}N$$

$$R_{5}N$$

$$R_{5}N$$

n=1-3、Rは(化31)のRと同義

[0104]

【化38】

一般式(XXIV)で表わされる化合物

$$R_{15}$$
 R_{15}
 R_{15}
 R_{15}
 R_{15}
 R_{15}

 $Z_3=0$, S. Se. NR

 $R_{15} = R$, OR, NR_2

Ris=アルキル、置換アルキル Rは(化31)と同義

【 O 1 O 5 】 Y として好ましくは一般式 (XXXI) 、 (XX 位置である。 XII)、 (XXXIII) で表される。なお、点線はX との結合 一般式 (XXXI)

[0106] 【化39】

【0107】一般式 (XXXII)

[0108]

【化40】

【0109】式 (XXXII)中、MはSi、Sn、またはG eを表す。R21はアルキル基を表す。

一般式 (XXXIII)

[0110]

【化41】

-B(Ar14)3

【0111】式 (XXXIII) 中、Ar14はアリール基を表 す。MはSi、Sn、またはGeを表す。R21はアルキ ル基を表す。

【0112】本発明の一般式(I)又は(II)で表され る化合物は、下記に示したような機構で2電子を発生す ることができ、高感度化に寄与する。

[0113]

【化42】

$$\chi - \lambda \xrightarrow{-e_-} \chi_+ \lambda \xrightarrow{(+\lambda_+)} \chi, \xrightarrow{-e_-} \chi_+$$

【0114】次に一般式 (I) 及び (II) の具体例を示 すが、これにより本発明が制限されるわけではない。 [0115]

【化43】

Cpd. No.	R ₁₇	R18	Ris
1	CH₃	Н	Н
2	C ₂ H ₅	ОН	Н
3	CH3	ОН	Н
4	C_2H_5	OH .	CH ₃
5	CH ₃	ОН	CH ₃
6	C ₂ H ₅	OCH ₃	CH₃
7	CH ₃	ОСНз	CHs
8	C_2H_5	вноо	Н
	R ₂₁ R ₂	2 011 00 -	
	R20	² CH - CO ₂ - CH ₂ - CO ₂ -	
	R23	`CH2 — CU2	

Cpd. No.	R ₂₀	R _{2 1}	R ₂₂	R _{2 3}
9	OCH ₂ CO ₂ -	Н	H	H
10	OCH ₃	Н	H	Н
11	СНа	H	Н	Н
12	C1	Н	H	Н
13	H	Н	H	Н
14	H	H	CH3	H ·
15	OCH3	H	CH ₃	Н
16	CH(CH3)C2H5	Н	CH ₃	H
17	СНО	H	СНз	H .
18	SO ₃ -	Н	CH a	Н
19	SO ₂ N(C ₂ H ₅) ₂	Н	CH3	Н
20	CH ₃	Н	CH3	Н
21	ОСНа	OCHa	Н	H
22	Н	Н	Н	OCH ₂ CO ₂ -
		Į (化44】	

[0116]

$$\begin{array}{c|c}
R_{21} & R_{22} \\
R_{20} & R_{24}
\end{array}$$

23 24 25 26	OCH₃ H CO₂ ⁻	CH ₃ CH ₃ CH ₃	Н Н Н	H H
25	CO ₂ -	CH3		
	Cl		H	
26		ርዝ _ግ		Н
		Cità	H	Н
27	CONH ₂	CHa	H	H
28	$CO_2C_2H_5$	CH3	H	Н
29	CH ₃	CH ₂ CO ₂ -	H	H
30	Н	CH ₂ CO ₂ -	H	Н
31	CO ₂ -	CH ₂ CO ₂ -	H	Н
32	H	CHa	H	CONH ₂
33	CO ₂ -	CH ₃	CH ₃	Н
34	H	CH3	C ₂ H ₅	CONH ₂
35	CH ₃	CHs	(CH ₂) ₃ CH ₃	Н
36	OCH ₃	CH3	(CH ₂) ₃ CH ₃	H
37	H	CH3	(CH ₂) ₃ CH ₃	H
38	CO ₂ -	CHa	(CH ₂) ₃ CH ₃	Н
39 -	Cl	CH₃	(CH ⁵) ⁸ CH ³	H
40	CH ₃	CH ₂ CO ₂ -	(CH ₂) ₃ CH ₃	Н
41	H	CH ₂ CO ₂ -	(CH ₂) _a CH ₃	H .
H., C.—()	-N < (CH ₂) 2 CO 2 CH2 Si(CH3		CH-CO₂-	СН я I Н я С — Ç — СОО я
Cpd. 42	:		\	
HaC CH-CO) ₂ _		CH ₃	ĊHa
		Cpd.	43	Cpd. 44
CH3	Cpd. 45			

[0117]

【化45】

【化46】

[0118]

Cpd. 61

[0119]

$$R_1 \longrightarrow N \stackrel{R_3}{\longleftarrow} CH_2CH_2 - S - CH_2CH_3$$

Compound	R ₁	R ₂	R ₃
			
S-1	ОСНз	Н	CH ₃
S-3	CHs	Н	СН₃
S-5	OCH3	Н	Н
S-6	CH3	Н	Н
S-8	СНз	Н	CH ₂ CO ₂ -
S-9	H	Н	CH ₃
S-11	CO ₂ -	Н	CH ₈
S-12	Cl	Н	CH ₃
S-13	Н	CONH ₂	CH ₃
S-14	Н	Н	CH ₂ CO ₂ -
S-15	CO2C2Ha	Н	CH ₃

[0120]

【化48】

. Compound .	Structure
PMT-1	H_3C \longrightarrow N CH H_3C CO_2 \longrightarrow H_3 CO_2 \longrightarrow N
PMT-2	$\begin{array}{c} O \\ \longrightarrow N - (CH_2)_2 - CNH - \\ CH \\ H_3C CO_2 - \\ HS \end{array}$
PMT-3	0 HC — N — (CH ₂) ₂ — CNH — N CH H ₃ C CO ₂ - HS
PMT-4	-0 ₂ C-CH ₂ N - S-NH - N N N N N N N N N N N N N N N N N
TU-2	Me OH Me Me Me Me

[0121]

【化49】

ТИ-3	Me OH Me OH N Me Me Me Me
TU-4	Me N Na Na Na Me N Me N Me
S-16	$H_{5}C_{2}-S-(CH_{2})_{2}-NH-S$ $CH_{5}C_{2}-CH_{2}-CO_{2}-CH_{2}-CO_{2}-CH_{2}-CO_{2}-CH_{2}-CO_{2}-CH_{2}-CO_$
S-19	S N - S - CH ₂ - CO ₂ - CH ₂ - CO ₂ -
	【化50】

[0122]

S-17	CH ₃ CH ₂ -S-(CH ₂) ₂
	CH ₃ CH ₂ -S-(CH ₂) ₂ N-CH ₂ -CO ₂ -Na+
S-18	$\begin{array}{c c} O & & \\ CH_{2}CH_{2}-S-(CH_{2})_{2}-N-C-(CH_{2})_{2}-N & \longrightarrow \\ & & \\ H & & \\ $
i i	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{O}_2 \text{C-CH}_2 \\ \text{O}_2 \text{C-CH}_2 \\ \text{O}_2 \text{C-CH}_2 \\ \end{array} \text{NH-} \left(\text{CH}_2 \right)_2 \text{-S-S-} \left(\text{CH}_2 \right)_2 \text{-NH-S} \\ \text{CH}_2 \text{-CO}_2 \\ \text{CH}_2 \text{-CO}_2 \\ \end{array}$
S-21	$HS - (CH_2)_2 - NH - S CH_2 - CO_2^- CH_2 - CO_2^- $
l I.	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
S-23	HS NHCOCH ₂ CH ₂ -N CH CH H ₃ C CO ₂ -
S-24	CH ₂ -CH ₂ -N NH

[0123]

【化51】

S-25	S CH ₃ (CH ₂) ₂ N CH Si(CH ₃) ₃
S-26	OH CH-CO ₂ - CNH-CH ₂ -CH ₂ CH ₃
S-27	$N = N$ OH CH_2) $_2$ -O $-CH-CO_2$ - SH H_3 CO
S-28	CH ₃ CH ₃ S N CH ₂ CH ₃
S-29	H ₃ C CH ₂ CH ₂ -N CH-CO ₂ -CH-CO ₂ -CH ₂ CH ₂ CH ₂ -N CH
\$-30 ·	H ₅ C ₂ -O-C-N CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ -NH-C H

[0124]

【化52】

S-31	CH₃ CH₃
100	s\\s\
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
	(CH ₂) ₂ (CH ₂) ₂
	Тe Te
	ĊH₂CH₃ ĆH₂CH₃
\$-32	0
	(CH ₈) ₉ -N ⁺ -(CH ₂) ₁₅ - OC CH ₃
	CH ₂ Si(CH ₃) ₃
S-33	0
	NHC NHC
	H ₃ C CO ₂ -
S-34	O CH ₂ Si(CH ₃) ₃
	NHC-(CH ₂) ₃ -N
	C=0
	Ĥ Ĥ
\$-35	N—N ⁺ —CH ₂ -S—N—CH ₂ CH ₂
	(CH ₂) ₃ CH - CO ₂ -
	0 = C - NH - (CH2)2 - N
	10 so ₃ -
S-36	H ₈ C
	CH2 CH2 C-NH-
	U U Ch
	H ₃ C CO ₂ -

[0125]

【化53】

[0126]

【化54】

C1
$$C_2H_5$$
 C_2H_5 C_2H_5 C_1 C_2H_5 C_1 C_2 C_2 C_3 C_4 C_5 C_5 C_5 C_5 C_6 C_7 C

[0127] [化55]

Inv 1

Inv 2

lnv 3

$$\begin{array}{c|c}
C_2H_5 \\
\hline
0 \\
HN \\
CH_2)_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C_2H_5 \\
\hline
N \\
C_2H_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C_2H_5
\end{array}$$

[0128]

【化56】

$$\begin{array}{c} S \\ CH - CH \\ O \\ O \\ C_2H_5 \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ C_2H_5 \\ O = C \\ NH \\ (CH_2)_2 \\ C1 \\ \hline \\ CH_3 \\ CO_2 \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ Na^+ \\ Na^+ \end{array}$$

Inv 6

$$C1 \longrightarrow S$$
 C_2H_5
 $S \longrightarrow C1$
 CH_2
 CO_2
 CO_2
 CO_3
 CO_2
 CO_3
 CO_3
 CO_3

[0129]

【化57】

lnv 7

Inv 8

$$(CH_2)_4$$
 $(CH_2)_3 - SO_3^-$

$$0 = C$$

$$CH_2 - N - CH < CH_3$$

[0130]

$$\begin{array}{c|c} CI \longrightarrow S & S \longrightarrow C1 \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ &$$

$$(CH2)4 C2H5$$

$$NH$$

$$0 = C$$

$$CH2 - N - CH < CH8$$

$$CH_2 - N - CH < CH_8 CO_2 - N_2 +$$

[0131]

$$C1 \longrightarrow S$$
 $S \longrightarrow C1$
 $(CH_2)_4$
 $(CH_2)_3 - SO_3$
 $O = C$
 $(H_2C)_2 \longrightarrow N - CH$
 CH_3
 CO_2
 Na^+

lnv 11

Inv 12

[0132]

Inv 13

Inv 14

[0133]

【化61】

$$C1 \xrightarrow{S} S \xrightarrow{C1} C1$$

$$(CH_2)_4 C_2H_5$$

$$NH$$

$$0 = C$$

$$(H_2C)_2 - N - C_2H_5$$

$$CH_2 - CO_2$$

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3\text{D} \\ \text{CH}_3\text{D} \\ \text{CH}_3\text{D} \\ \text{CH}_2\text{D}_4 \\ \text{CH}_2\text{D}_3 \\ \text{NH} \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH} \\ \text{CO}_2^- \\ \text{CHO} \end{array}$$

[0134]

【化62】

Inv 20
$$CH_{2} > 2 \qquad (CH_{2})_{3}$$

$$CH \qquad N - CH_{3}$$

$$H_{3} C \qquad CO_{2} - (CH_{2})_{3} - CO_{2} - CO_{2}$$

$$Na^{+}$$

[0135]

【化63】

Inv 22

Inv 25

$$(CH_2)_3$$
 $(CH_2)_4$ CH_3 $CO_2^ Na^+$

CH₃ CH₃ CH₃

$$CH_3$$
 H_3 C

 OCH_2
 OCH_3
 OC

$$\begin{array}{c|c} C1 & 0 \\ \hline (CH_3)_3Si-CH_2 & N-(CH_2)_4-N & S \\ \hline (2H_6 4)_4 & N-(CH_2)_4-N \\ \hline (2H_6 4)_5 & N-(CH_2)_4-N \\ \hline (2H_6 4)_5 & N-(CH_2)_5 & N-(CH_2)_5 \\ \hline (2H_6 4)_5 & N-(CH_2)_5 & N-(CH_2)_5 & N-(CH_2)_5 \\ \hline (2H_6$$

[0136]

Inv 29

$$C_1 \longrightarrow 0$$
 C_2H_5
 $O \longrightarrow C_1$
 C_1
 C_2H_5
 $O \longrightarrow C_1$
 O

[0137]

[0138]

【化66]

【化68】

Inv 36
$$M=Si$$

Inv 39

C1
$$CH_2$$
 CH_3 CH_3

【0141】 【化69】

Inv 43

Br
$$CH_2$$
 CH_2 CH_2 CH_2 CH_3 CH_3

【0142】 【化70】

Inv 44 M=Si

Inv 45 M=Sn

Inv 46 M=Ge

Inv 47

$$C1 \xrightarrow{S} CH = C - CH \xrightarrow{S} CH_3$$

$$CH_2)_4 \qquad (CH_2)_3 SO_3 - CH_3$$

$$CH_2)_2 \xrightarrow{B} CH \xrightarrow{C} N \xrightarrow{CH_3}$$

$$CH_3$$

[0143]

【化71】

$$\begin{array}{c} C_2H_5 \\ C_1 \\ C_2 \\ C_3 \\ C_4 \\ C_5 \\ C_6 \\ C_7 \\ C_7 \\ C_8 \\ C_$$

Inv 51

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CH_9 \\ \hline \\ CH_2 \\ SO_3 \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} CH_2 \\ CH_2 \\ CH_2 \\ CH_2 \\ CH_3 \\ CH_3 \\ CH_4 \\ CH_5 \\ CH_5 \\ CH_5 \\ CH_7 \\ CH_7$$

[0144]

【化72】

Ins 1 M=Si

Ins 2 M=Sn

Ins 3 M=Ge

$$\begin{array}{c|c} H_3C & S & CH_3 & C_2H_5 \\ \hline CH_3 & C-N-CH_2)_2-M-CH-N-CH_2 \\ \hline CH_3 & CH_3 & CH_2 \\ \hline CCO_2C_2H_5 \end{array}$$

lns 4 M=Si

Ins 5 M=Sn

Ins 6 M=Ge

[0145]

【化73】

HS
$$\stackrel{\text{H}}{\sim}$$
 NHCO (CH₂)₂- $\stackrel{\text{CH}_3}{\sim}$ C₂H₅ OCH₃

Ins 7 M=Si

Ins 8 M=Sn

Ins 9 M=Ge

$$\begin{array}{c|c}
S \\
CH_2)_2 \\
H_3C-M-CH_3 \\
CH-C_2H_5 \\
H_3C-N-C>SCH_3
\end{array}$$

Ins 10 M=Si

Ins 11 M=Sn

Ins 12 M=Ge

Ins 13

CH₃

$$CH_3$$

$$CH_2)_2$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

Ins 14 M=Si

Ins 15 M=Sn

Ins 16 M=Ge

【0147】本発明の一般式(I)で表されるZのうち 光吸収基は、エフ・エム・ハーマー(F.M. Harmer)著「へ テロサイクリック・コンパウンズーシアニンダイズ・ア ンド・リレィティド・コンパウンズ(Heterocyclic Comp ounds-Cyanine Dyes and Related Compounds) 」、ジョ ン・ウィリー・アンド・サンズ(John Wiley & Sons)社 ーニューヨーク、ロンドン、1964年刊、デー・エム ・スターマー(D.M.Sturmer) 著「ヘテロサイクリック・ コンパウンズースペシャル・トピックス・イン・ヘテロ サイクリック・ケミストリー(Heterocyclic Compounds-Special topicsin heterocyclic chemistry) 」、第1 8章、第14節、第482から515頁、ジョン・ウィ リー・アンド・サンズ(John Wiley & Sons) 社一ニュー ヨーク、ロンドン、1977年刊、「ロッズ・ケミスト リー・オブ・カーボン・コンパウンズ (Rodd's Chemistr y of Carbon Compounds) J 2nd. Ed. vol. IV, partB, 1 9 7 7刊、第15章、第369から422頁、エルセビア・ サイエンス・パブリック・カンパニー・インク (Elsevie r Science Publishing Company Inc.)社刊、ニューヨー ク、などに記載の方法に基づいて合成することができ、 またハロゲン化銀への吸着基については米国特許第5, 538,843号第16頁37行から第17頁29行ま でに記載の特許などに記載の方法に基づいて合成するこ とができる。

【O148】また、Z-L-YXの連結基Lの連結反応

は、アミド結合生成反応、及びエステル結合生成反応をはじめとする結合生成反応は、有機化学において知られている方法を利用することができる。これらの合成反応については、例えば日本化学会編、新実験化学講座14、有機化合物の合成と反応、I-V巻、丸善、東京(1977年)、小方芳郎、有機反応編、丸善、東京(1962年)、L.F.Fieser, M. Fieser, Advanced Organic Chemistry、丸善、東京(1962年)など、多くの有機化学の成費を参考にすることができる。

【0149】本発明で表される一般式(I)、(II)で表される化合物には、欧州特許第786,690A1号、第786,692A1号に記載の方法に基づいて合成することができる。

【0150】本発明の一般式(I)、(II)で表される 化合物は、単独で用いても良いが、他の分光増感色素と 併用した場合がより好ましい。

【0151】次に本発明の一般式(L)で表わされる化合物について詳細に説明する。 A_1 、および A_2 は水素原子、又は1価の置換基を表す。また、互いに結合して環を形成しても良い。1価の置換基としてはいずれでも良いが、好ましくは前述のVが挙げられる。好ましくは下記一般式 (A-I), (A-II), (A-III), (A-IV), A0, A1, A1, A3, A5 選ばれた化合物である。

[0152]

【化75】

【0153】一般式(A-I)において、Ralはアルキ ル基、アルケニル基、アリール基、アシル基、アルキル 又はアリールスルホニル基、アルキル又はアリールスル フィニル基、カルバモイル基、スルファモイル基、アル コキシカルボニル基またはアリールオキシカルボニル基 を表わし、Ra2は水素原子またはRa1で示した基を表わ す。ただし、Ralがアルキル基、アルケニル基またはア リール基の時、Ra2はアシル基、アルキル又はアリール スルホニル基、アルキル又はアリールスルフィニル基、 カルバモイル基、スルファモイル基、アルコキシカルボ ニル基またはアリールオキシカルボニル基である。Ral とRa2が互いに結合して、5~7員環を形成しても良 い。一般式(A-II)において、Xはヘテロ環基を表わ し、Rbiはアルキル基、アルケニル基またはアリール基 を表わす。XとRыが互いに結合して、5~7員環を形 成しても良い。一般式 (A-III)において、Yは-N= C-とともに5員環を形成するのに必要な非金属原子群 を表わす。Yはさらに-N=C-基とともに6員環を形 成するのに必要な非金属原子群を表わし、かつ-N=C ー基の炭素原子と結合するYの末端が-N(Rcl)-、-C (R_{c2}) (R_{c3})-、-C(R_{C4})=、-O-、-S-の中から選択 された基(各基の左側で-N=C-の炭素原子と結合す る)を表わす。Rcl~Rcdは水素原子または置換基を表 わす。一般式 (A-IV) において、RaiおよびRazは同 一でも異なってもよく、それぞれアルキル基またはアリ ール基を表わす。ただし、RalとRa2が同時に無置換ア ルキル基であって、かつRalとRa2が同一の基である 時、RalとRa2は炭素数8以上のアルキル基である。一 般式(A-V)において、ReiおよびRe2は同一でも異 なってもよく、それぞれ、ヒドロキシルアミノ基、ヒド ロキシル基、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールア ミノ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルチ オ基、アリールチオ基、アルキル基またはアリール基を 表わす。ただし、RelとRe2は同時に-NHRe3(Re3はア ルキル基またはアリール基)であることはない。Ralと Ra2、XとRuが互いに結合して、5~7員環を形成し ても良い。本発明者らは、感材の保存による写真性の変 動や撮影後、現像処理までの写真性の変動の原因の1つ

に酸素が関係していることを見い出した。感材中の何ら

かの化合物が酸素と反応し、これが写真性に影響を与えるが、上記一般式(A-I)~(A-V)で表される化合物が、これを捕捉しているのではないかと推定している。ゼラチン塗布量を増やすことによって写真性の変動が大きくなることがある。これは、ゼラチン中の微量な不純物などが酸素と反応し、これが写真性に影響を与えると推定している。また、一般式(A-I)~(A-V)で表される化合物によって、圧力耐性を向上させることができることがわかった。以下、本発明をさらに詳しく説明する。

【0154】一般式 (A-I) ~ (A-V) で表わされ る化合物をさらに詳細に説明する。本発明にいっアルキ ル基とは、直鎖、分岐、環状のアルキル基であり、置換 基を有していてもよい。一般式 (A-I) において、R alはアルキル基(好ましくは炭素数1~36のアルキル 基で例えばメチル、エチル、i-プロピル、シクロプロ ピル、ブチル、イソブチル、シクロヘキシル、t-オク チル、デシル、ドデシル、ヘキサデシル、ベンジル)、 アルケニル基(好ましくは炭素数2~36のアルケニル 基で例えば、アリル、2-ブテニル、イソプロペニル、 オレイル、ビニル)、アリール基(好ましくは炭素数6 ~40のアリール基で例えばフェニル、ナフチル)、ア シル基(好ましくは炭素数2~36のアシル基で例えば アセチル、ベンゾイル、ピバロイル、α-(2, 4-ジ -tert-アミルフェノキシ) ブチリル、ミリストイル、 ステアロイル、ナフトイル、mーペンタデシルベンゾイ ル、イソニコチノイル)、アルキル又はアリールスルホ ニル基(好ましくは炭素数1~36のアルキル又はアリ ールスルホニル基で例えばメタンスルホニル、オクタン スルホニル、ベンゼンスルホニル、トルエンスルホニ ル)、アルキル又はアリールスルフィニル基(この好ま しくは炭素数1~40のアルキル又はアリールスルフィ ニル基で例えばメタンスルフィニル、ベンゼンスルフィ ニル)、カルバモイル基(N-置換カルバモイル基をも 含み、好ましくは炭素数0~40のカルバモイル基で例 えばNーエチルカルバモイル、Nーフェニルカルバモイ ル、N, N-ジメチルカルバモイル、N-ブチル-N-フェニルカルバモイル)、スルファモイル基(N-置換 スルファモイル基をも含み、好ましくは炭素数1~40

のスルファモイル基で例えばNーメチルスルファモイル、N, Nージエチルスルファモイル、Nーフェニルスルファモイル、NーシクロヘキシルーNーフェニルスルファモイル、NーエチルーNードデシルスルファモイル)、アルコキシカルボニル基(好ましくは炭素数 2~36のアルコキシカルボニル基で例えばメトキシカルボニル、シクロヘキシルオキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル、イソアミルオキシカルボニル、ヘキサデシルオキシカルボニル)またはアリールオキシカルボニル基(好ましくは炭素数 7~40のアリールオキシカルボニル基で、例えばフェノキシカルボニル、ナフトキシカルボニル)を表わす。R₈₂は水素原子またはR₈₁で示した基を表わす。

【0155】一般式 (A-II) において、ヘテロ環基 (環構成原子として窒素原子、イオウ原子、酸素原子またはリン原子の少なくとも一つ有する5~7員環状のヘテロ環を形成する基であり、ヘテロ環の結合位置(1 価基の位置)は好ましくは炭素原子であり、例えば1,3,5ートリアジンー2ーイル、1,2,4ートリアジンー3ーイル、ピリジンー2ーイル、ピラジニル、ピリミジニル、プリニル、キノリル、イミダソリル、1,2,4ートリアゾールー3ーイル、ベンズイミダゾールー2ーイル、チエニル、フリル、イミダソリジニル、ピロリニル、テトラヒドロフリル、モルホリニル、フォスフィノリンー2ーイル)を表わす。Rblは一般式(AーI)のRalと同じ意味でのアルキル基、アルケニル基またはアリール基を表わす。

【0156】一般式 (A-III)において、Yは-N=C -とともに5員環を形成するのに必要な非金属原子群 (例えば形成される環基がイミダブリル、ベンズイミダ ゾリル、1,3ーチアゾールー2ーイル、2ーイミダゾ リン-2-イル、プリニル、3H-インドール-2-イ ル)を表わす。Yはさらに-N=C-基とともに6員環 を形成するのに必要な非金属原子群であって、かつーN =C-基の炭素原子と結合するYの末端が→N(Rc1)→、→C (R_{c2}) (R_{c3})-、-C(R_{c4})=、-O-、-S-の中から選択 された基(各基の左側で-N=C-の炭素原子と結合す る)を表わす。Rcl~Rc4は同一でも異なっても良く、 水素原子または置換基(例えばアルキル基、アルケニル 基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、ア ルキルチオ基、アリールチオ基、アルキルアミノ基、ア リールアミノ基、ハロゲン原子)を表わす。Yによって 形成される6員環基としては例えばキノリル、イソキノ リル、フタラジニル、キノキサリニル、1、3、5-ト リアジン-5-イル、6H-1, 2, 5-チアジアジン -6-イルが挙げられる。

【0157】一般式 (A-IV) において、 R_{d1} および R_{d2} はアルキル基 (好ましくは炭素数 $1\sim36$ のアルキル基で、例えばメチル、エチル、i-プロピル、シクロプロピル、n-ブチル、イソブチル、ヘキシル、シクロへ

キシル、 $t-オクチル、デシル、ドデシル、ヘキサデシル、ベンジル)またはアリール基(好ましくは炭素数6~40のアリール基で、例えばフェニル、ナフチル)を表わす。ただし、<math>R_{d1}$ と R_{d2} が同時に無置換のアルキル基であり、かつ R_{d1} と R_{d2} が同一の基である時、 R_{d1} と R_{d2} は炭素数8以上のアルキル基である。

【0158】一般式(A-V)において、RelおよびR e2は、ヒドロキシルアミノ基、ヒドロキシル基、アミノ 基、アルキルアミノ基(好ましくは炭素数1~50のア ルキルアミノ基で、例えばメチルアミノ、エチルアミ ノ、ジエチルアミノ、メチルエチルアミノ、プロピルア ミノ、ジブチルアミノ、シクロヘキシルアミノ、t-オ クチルアミノ、ドデシルアミノ、ヘキサデシルアミノ、 ベンジルアミノ、ベンジルプチルアミノ)、アリールア ミノ基(好ましくは炭素数6~50のアリールアミノ基 で、例えばフェニルアミノ、フェニルメチルアミノ、ジ フェニルアミノ、ナフチルアミノ)、アルコキシ基(好 ましくは炭素数1~36のアルコキシ基で、例えばメト キシ、エトキシ、ブトキシ、t-ブトキシ、シクロヘキ シルオキシ、ベンジルオキシ、オクチルオキシ、トリデ シルオキシ、ヘキサデシルオキシ)、アリールオキシ基 (好ましくは炭素数6~40のアリールオキシ基で、例 えばフェノキシ、ナフトキシ)、アルキルチオ基 (好ま しくは炭素数1~36のアルキルチオ基で、例えばメチ ルチオ、エチルチオ、i-プロピルチオ、ブチルチオ、 シクロヘキシルチオ、ベンジルチオ、t-オクチルチ オ、ドデシルチオ)、アリールチオ基(好ましくは炭素 数6~40のアリールチオ基で、例えばフェニルチオ、 ナフチルチオ)、アルキル基(好ましくは炭素数1~3 6のアルキル基で、例えばメチル、エチル、プロピル、 ブチル、シクロヘキシル、i-アミル、sec ーヘキシ ル、t-オクチル、ドデシル、ヘキサデシル)、アリー ル基(好ましくは炭素数6~40のアリール基で、例え ばフェニル、ナフチル)を表わす。ただし、RelとRe2 は同時に-NHR(Rはアルキル基またはアリール基)であ ることはない。

【0159】RalとRa2、XとRblが互いに結合して5~7員環を形成しても良く、例えばスクシンイミド環、フタルイミド環、トリアゾール環、ウラゾール環、ヒダントイン環、2ーオキソー4ーオキサゾリジノン環が挙げられる。一般式(A-I)~(A-V)で表わされる化合物の各基はさらに置換基で置換されていてもよい。これらの置換基としては例えばアルキル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルチョン基、アリールオキシールチオ基、アリールアミノ基、カルバモイル基、スルファモイル基、スルホ基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、スルホニル基、アシルボニル表、アリールオキシカルボニル表、アリールオキシカルボニル表、アリールオキシカルボニル表、アリールオキシカルボニル表、アリールオキシカルボ

ニル基、アシルオキシ基、ヒドロキシアミノ基などが挙 げられる。

【0160】一般式(A-I)において、Ra2が水素原子、アルキル基、アルケニル基、アリール基があり、かつRa1がアシル基、スルファモイル基、スルフィニル基、カルバモイル基、スルファモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基であるものが好ましく、さらに好ましくは、Ra2がアルキル基、アルケニル基であり、かつRa1がアシル基、スルホニル基、カルバモイル基、スルファモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基である化合物である。Ra2がアルキル基で、かつRa1がアシル基であるものが最も好ましい。

【0161】一般式(A-II)において、 R_{bl} はアルキル基、アルケニル基ものが好ましく、アルキル基のものはさらに好ましい。一方、一般式(A-II)は下記一般式(A-II-1)で表わされるものが好ましく、さらに好ましくはXは1, 3, 5-トリアジン-2-イルであり、下記一般式(A-II-2)で表わされる化合物である場合が最も好ましい。

[0162]

【化76】

【0163】一般式 (A-II-1) において、 R_{bl} は一般式 (A-II) の R_{bl} を表わし、 X_1 は $5\sim6$ 員環を形成するのに必要な非金属原子群を表わす。一般式 (A-II-1) で表わされる化合物のうち、 X_1 が $5\sim6$ 員へテロ芳香環を形成する場合がより好ましい。

[0164]

【化77】

【0165】一般式(A-II-2)において、 R_{b1} は一般式(A-II)の R_{b1} を表わす。 R_{b2} および R_{b3} は同一でも異なってもよく、それぞれ水素原子または置換基を表わす。一般式(A-II-2)で表わされる化合物のうち、 R_{b2} および R_{b3} がヒドロキシアミノ基、ヒドロキシル基、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、アリールオキシ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アリールチオ基、アリールチオール基である場合が特に好ましい。

【0166】一般式(A-III)で表わされる化合物のうち、Yが5員環を形成するのに必要な非金属原子群である場合が好ましく、-N=C-基の炭素原子と結合するYの末端原子が窒素原子である場合さらに好ましい。Yがイミダゾリン環を形成する場合が最も好ましい。このイミダゾリン環はベンゼン環で縮環されていてもよい。【0167】一般式(A-IV)で表わされる化合物のうち、 R_{dl} および R_{d2} がアルキル基のものが好ましい。一方、一般式(A-V)においては R_{el} および R_{e2} がヒドロキシアミノ基、アルキルアミノ基、アルコキシ基から選ばれた基が好ましい。特に好ましくは R_{el} がヒドロキシルアミノ基であり、かつ R_{e2} がアルキルアミノ基の場合である。

【0168】一般式 $(A-I) \sim (A-V)$ で表わされる化合物のうち、化合物の炭素数の総和が15以下のものは添加層以外の層にも作用させる点で好ましく、逆に化合物の炭素数の総和が16以上のものは添加層にのみ作用させる目的で好ましい。一般式 $(A-I) \sim (A-V)$ で表わされる化合物のうち、一般式 (A-I)、 (A-II)、 (A-IV)、 (A-V) で表わされるものが好ましく、より好ましくは一般式 (A-I)、 (A-IV)、 (A-V) で表わされるものであり、さらに好ましくは一般式 (A-I) 、 (A-V) で表わされるものである。以下に本発明の一般式 $(A-I) \sim (A-V)$ で表わされる化合物の具体例を挙げるが、これによって本発明が制限されることはない。

【0169】 【化78】

[0170]

A-11

A-12

A -13

A-14

HO N OH OH

NHOH H₂N NH₂N NH₂ (HOCH³CH³) ⁵N N OCH!

A-15

A -16

NHOH NHOH

A - 17

A-18

[0171]

A – 19
$$\begin{array}{c} N(C_2H_5)_2 \\ \hline NONH & NHCH_2CH_2NH \\ \hline HONH & N(C_2H_6)_2 \end{array}$$

$$A-20$$
 $A-21$ $A-22$ C_8H_{17} OC_2H_5 OC_2H_5 OC_3H_7NH OC_3H_7NH

A -26

A
$$-23$$
 A -24 NHOH C_4H_8-N N $-N$

[0172]

A-25

A -29

A - 30

A -31

A - 32

A - 33

A -34

A-35

A - 36

A - 37

A - 38

[0173]

【化82】

(A-V)との対応関係は、以下の通り。
一般式(A-I):A-33~A-55。
一般式(A-II):A-5~A-7、A-10、A-20、A-30。
一般式(A-III):A-21~A-29、A-31、A-32。
一般式(A-IV):A-8、A-11、A-19。

【0174】これらの化合物と、前記一般式(A-I)

一般式(A-V): A-1~A-4、A-9、A-12 ~A-18。

本発明のこれらの化合物は、J. Org. Chem., 27, 4054('

62)、J. Amer. Chem. Soc., 73, 2981($^{\prime}$ 51),特公昭49 $^{\prime}$ 10692号等に記載の方法またはそれに準じた方法によって容易に合成することができる。本発明において、一般式 $(A-I)\sim (A-V)$ で表される化合物は、水、メタノール、エタノールなどの水可溶性溶媒または、これらの混合溶媒に溶解して添加しても、乳化分散により添加してもよい。更に、乳剤調製時にあらかじめ添加しても良い。水に溶解する場合、pHを高くまたは低くした方が、溶解度が上がるものについては、pHを高くまたは低くして溶解し、これを添加しても良い。本発明において、一般式 $(A-I)\sim (A-V)$ で表され

る化合物のうち2種類以上を併用しても良い。たとえば、水可溶性のものと油溶性のものを併用することは、写真性能上有利である。化合物(A-I)~(A-V)の塗布量は、 10^{-4} mmol $/m^2$ ~10mmol $/m^2$ が好ましく、 10^{-3} mmol $/m^2$ ~1 mmol $/m^2$ がより好ましい。

【0175】次に本発明のハロゲン化銀写真感光材料について詳しく説明する。本発明の一般式(I)で表される化合物は単独又は他の増感色素と組み合わせてハロゲン化銀写真感光材料に用いることができる。

【0176】本発明の化合物(又、その他の増感色素に ついても同様)を本発明のハロゲン化銀乳剤中に添加す る時期は、これまで有用である事が認められている乳剤 **調製の如何なる工程中であってもよい。例えば、米国特** 許2,735,766号、同3,628,960号、同 4, 183, 756号、同4, 225, 666号、特開 昭58-184142号、同60-196749号等に 開示されているように、ハロゲン化銀の粒子形成工程ま たは/及び脱塩前の時期、脱塩工程中及び/または脱塩 後から化学熟成の開始前迄の時期、特開昭58-113 920号等に開示されているように、化学熟成の直前ま たは工程中の時期、化学熟成後塗布迄の時期の乳剤が塗 布される前なら如何なる時期、工程に於いて添加されて も良い。また、米国特許4,225,666号、特開昭 58-7629号等に開示されているように、同一化合 物を単独で、または異種構造の化合物と組み合わせて、 例えば、粒子形成工程中と化学熟成工程中または化学熟 成完了後とに分けたり、化学熟成の前または工程中と完 了後とに分けるなどして分割して添加しても良く、分割 して添加する化合物及び化合物の組み合わせの種類をも 変えて添加されても良い。

【0177】本発明の化合物の添加量としては、ハロゲン化銀粒子の形状、サイズにより異なるが、ハロゲン化銀1モル当たり、 $1\times10^{-6}\sim8\times10^{-3}$ モルで用いることができる。例えば、ハロゲン化銀粒子サイズが $0.2\sim1.3\mu$ mの場合には、ハロゲン化銀1モル当たり、 $2\times10^{-6}\sim3.5\times10^{-3}$ モルの添加量が好ましく、 $7.5\times10^{-6}\sim1.5\times10^{-3}$ モルの添加量がより好ましい。

【0178】本発明の化合物は、直接乳剤中へ分散することができる。また、これらはまず適当な溶媒、例えばメチルアルコール、エチルアルコール、メチルセロソルブ、アセトン、水、ピリジンあるいはこれらの混合溶媒などの中に溶解され、溶液の形で乳剤中へ添加することもできる。この際、塩基や酸、界面活性剤などの添加物を共存させることもできる。また、溶解に超音波を使用することもできる。また、このメチン化合物の添加方法としては米国特許第3,469,987号などに記載のごとき、該化合物を揮発性の有機溶媒に溶解し、該溶液を親水性コロイド中に分散し、この分散物を乳剤中へ添加する方法、特公昭46-24185号などに記載のご

とき、水溶性溶剤中に分散させ、この分散物を乳剤中へ添加する方法、米国特許第3,822,135号に記載のごとき、界面活性剤にメチン化合物を溶解し、該溶液を乳剤中へ添加する方法、特開昭51-74624号に記載のごとき、レッドシフトさせる化合物を用いて溶解し、該溶液を乳剤中へ添加する方法、特開昭50-80826号に記載のごとき、メチン化合物を実質的に水を含まない酸に溶解し、該溶液を乳剤中へ添加する方法などが用いられる。その他、乳剤中への添加には米国特許第2,912,343号、同3,342,605号、同2,996,287号、同3,429,835号などに記載の方法も用いられる。

【0179】本発明における分光増感において有用な強色増感剤は、例えば米国特許3,511,664号、同3,615,613号、同3,615,632号、同3,615,641号、同4,596,767号、同4,945,038号、同4,965,182号、同4,965,182号等に記載のピリミジルアミノ化合物、トリアジニルアミノ化合物、アゾリウム化合物などであり、その使用法に関しても上記の特許に記載されている方法が好ましい。

【0180】本発明のハロゲン化銀感光材料に使用しうるハロゲン化銀は、臭化銀、沃臭化銀、沃塩臭化銀、塩臭化銀および塩化銀のいずれであってもよい。好ましいハロゲン化銀は臭化銀、塩臭化銀、沃塩臭化銀、または特開平2-42号に記載されている高塩化銀である。また、以下に感光材料の構成、処理などについて述べるが、特開平2-42号に記載の構成、処理は特に高塩化銀において好ましく用いられる。また、特開昭63-264743号に記載の構成、処理は特に塩臭化銀において好ましく用いられる。

【0181】ハロゲン化銀粒子は内部と表層とが異なる相をもっていても、均一な相から成っていてもよい。また潜像が主として表面に形成されるような粒子(例えばネガ型感光材料)でもよく、粒子内部に主として形成されるような粒子(例えば、内部潜像型感光材料)、または予めかぶらせた粒子(例えば直接ポジ型感光材料)であってもよい。前記の種々のハロゲン組成、晶癖、粒子内構造、形状および分布を有するハロゲン化銀粒子は、各種用途の感光性写真材料(要素)に於て使用される。

【0182】写真感光材料中のハロゲン化銀粒子は、立方体、14面体、菱12面体のような規則的(regular)な結晶体を有するものでもよく、また球状、平板状などのような変則的 (irregular)な結晶形をもつもの、あるいはこれらの結晶形の複合形をもつものでもよい。種々の結晶形の粒子の混合から成ってもよい。

【0183】本発明の写真感光材料においては、乳剤層を形成するハロゲン化銀粒子のアスペクト比が3以上100以下である場合が好ましい。ここでのアスペクト比が3以上100以下であるとは、アスペクト比(ハロゲ

ン化銀粒子の円相当直径/粒子厚み)が3以上100以下のハロゲン化銀粒子が乳剤中の全ハロゲン化銀粒子の投影面積の50%以上存在することを意味する。アスペクト比は好ましくは3以上20以下、最も好ましくは4以上12以下である。平板状粒子はガトフ著、フォトグラフィック・サイエンス・アンド・エンジニアリング

(Gutoff, Photographic Science and Engineering), 第 14巻、248 ~257 頁(1970 年);US4, 434, 226 号、同4, 41 4, 310 、同4, 433, 048 、同4, 439, 520 及びGB2, 112, 157 に記載の方法により簡単に調整できる。本発明の写真感光材料においては、その存在率が70%以上、特に好ましくは85%以上である。

【0184】本発明の化合物は、増感剤、増感色素、フィルター、アンチハレーションあるいはイラジェーション防止等の目的で下記の如き用途の感光材料に用いられる。これらの色素は感光性乳剤層以外に、中間層、保護層、バック層など所望の層に添加できる。本発明の化合物は、種々のカラー及び白黒用のハロゲン化銀写真感光材料に用いられる。さらに詳しくは、カラーポジ用感光材料、カラーペーパー用感光材料、カラーネガ用感光材料、カラーを含む場合もあり、含まぬ場合もある)、直接ポジ用ハロゲン化銀写真感光材料、製版用写真感光材料(例えばリスフィルムなど)、陰極線管ディスプレイ用感光材料、X線記録用感光材料(特にスクリーンを用いる直接及び間接撮影用材料)、銀塩拡散転写プロセス

(Silver Salt diffusion transfer process) に用いられる感光材料、カラー拡散転写プロセスに用いる感光材料、ダイ・トランスファー・プロセス (imhibition process) に用いる感光材料、銀色素漂白法に用いる感光材料、熱現像用感光材料等に用いられる。

【0185】本発明に用いられるハロゲン化銀写真乳剤は、ピー・グラフキデス(P. Glafkides)著「シミー・エ・フィジーク・フォトグラフィーク(Chimie et Physique Photograhique」(ポールモンテル(Paul Montel)社刊、1967年)、ジー・エフ・デフェイン(G. F. Duffin)著「フォトグラフィク・エマルジョン・ケミストリー(Photographic Emulsion Chemistry)」(ザ・フォーカルプレス(The FocalPress)刊、1966年)、ヴィ・エル・ツエリクマンら(V. L. Zelikman et al.)著「メーキング・アンド・コーティング・フォトグラフィク・エマルジョン(Making and Coating Photographic Emulsion)」(ザ・フォーカルプレス(The Focal Press)刊、1964年)などに記載された方法を用いて調製することができる。

【0186】またハロゲン化銀粒子の形成時には粒子の成長をコントロールするためにハロゲン化銀溶剤として例えばアンモニア、ロダンカリ、ロダンアンモン、チオエーテル化合物(例えば米国特許第3,271,157号、同3,574,628号、同3,704,130

号、同4,297,439号、同4,276,374号など)、チオン化合物(例えば特開昭53-144319号、同53-82408号、同55-77737号など)、アミン化合物(例えば特開昭54-100717号など)などを用いることができる。ハロゲン化銀粒、形成または物理熟成の過程において、カドミウム塩、ロジウム塩またはその錯塩、イリジウム塩またはその錯塩、ロジウム塩またはその錯塩、鉄塩または鉄錯塩などを共存とせてもよい。本発明に用いられる内部潜像型ハロゲン化銀乳剤としては例えば米国特許2,592,250号、同3,206,313号、同3,447,927号、同3,761,276号、及び同3,935,014号等に記載があるコンバージョン型ハロゲン化銀乳剤、コアノシェル型ハロゲン化銀乳剤、異種金属を内蔵させたハロゲン化銀乳剤を挙げることができる。

【0187】ハロゲン化銀乳剤は、通常は化学増感され る。化学増感のためには、例えば、エイチ・フリーザー (H. Frieser)編「ディ・グランドラーゲン・デア・フォ トグラフィッシェン・プロジェッセ・ミット・ジルベル ハロゲニーデン (Die Grundlagen der Photographische n Prozesse mit Silberhalogeniden) 」、アカデミッシ ェ フェアラーグス社 (Akademische Verlagsgesellsch aft)社、(1968年) 675~734頁に記載の方法 を用いることができる。すなわち、活性ゼラチンや銀と 反応し得る硫黄を含む化合物(例えば、チオ硫酸塩、チ オ尿素類、メルカプト化合物類、ローダニン類)を用い る硫黄増塩感法;セレン増感法;還元性物質(例えば、 第一すず塩、アミン類、ヒドラジン誘導体、ホルムアミ ジンスルフィン酸、シラン化合物)を用いる還元増感 法;貴金属化合物(例えば、金錯塩のほか、Pt、I r、Pdなどの周期律表VIII族の金属の錯塩)を用いる 貴金属増感法等を単独または組合せて用いることができ

【0188】本発明に用いられる写真感光材料には、感 光材料の製造工程、保存中あるいは写真処理中のカブリ を防止し、あるいは写真性能を安定化させる目的で、種 々の化合物を含有させることができる。すなわちチアゾ ール類たとえば米国特許第3,954,478号、同 4, 942, 721号、特開昭59-191032号な どに記載されているベンゾチアゾリウム塩、また特公昭 59-26731号に記載されているその開環体、ニト ロインダゾール類、トリアゾール類、ベンゾトリアゾー ル類、ベンズイミダゾール類(特にニトローまたはハロ ゲン置換体);ヘテロ環メルカプト化合物類たとえばメ ルカプトチアゾール類、メルカプトベンゾチアゾール 類、メルカプトベンズイミダゾール類、メルカプトチア ジアゾール類、メルカプトテトラゾール類(特に1-フ ェニルー5ーメルカプトテトラゾール)、メルカプトピ リミジン類;カルボキシル基やスルホン基などの水溶性 基を有する上記のヘテロ環メルカプト化合物類:チオケ

トン化合物たとえばオキサゾリンチオン;アザインデン類たとえばテトラアザインデン類(特に4ーヒドロキシ置換(1,3,3a,7)テトラアザインデン類);ベンゼンチオスルホン酸類;ベンゼンスルフィン酸;特開昭62-87957号に記載されているアセチレン化合物等;などのようなカブリ防止剤または安定剤として知られた多くの化合物を加えることができる。

【0189】本発明のハロゲン化銀写真感光材料はシア ンカプラー、マゼンタカプラー、イエローカプラーなど のカラーカプラー及びカプラーを分散する化合物を含む ことができる。すなわち発色現像処理において芳香族1 級アミン現像薬(例えば、フェニレンジアミン誘導体 や、アミノフェノール誘導体など)との酸化カップリン グによって発色しうる化合物を含んでもよい。例えば、 マゼンタカプラーとして、5-ピラゾロンカプラー、ピ ラゾロベンズイミダゾールカプラー、シアノアセチルク マロンカプラー、開鎖アシルアセトニトリルカプラー等 があり、イエローカプラーとして、アシルアセトアミド カプラー(例えばベンゾイルアセトアニリド類、ピバロ イルアセトアニリド類)等があり、シアンカプラーとし て、ナフトールカプラーおよびフェノールカプラー等が ある。これらのカプラーは分子中にバラスト基とよばれ る疎水基を有する非拡散のものが望ましい。カプラーは 銀イオンに対し4当量性あるいは2当量性のどちらでも よい。また色補正の効果をもつカラードカプラー、ある いは現像にともなって現像抑制剤を放出するカプラー (いわゆるDIRカプラー) であってもよい。またDI Rカプラー以外にも、カップリング反応の生成物が無色 であって現像抑制剤を放出する無呈色DIRカップリン グ化合物を含んでもよい。

【0190】本発明の写真感光材料には感度上昇、コン トラスト上昇、または現像促進の目的で、例えばポリア ルキレンオキシドまたはそのエーテル、エステル、アミ ンなどの誘導体、チオエーテル化合物、チオモルフォリ ン類、四級アンモニウム塩化合物、ウレタン誘導体、尿 素誘導体、イミダゾール誘導体、3-ピラゾリドン類な どを含んでいてもよい。本発明のハロゲン化銀感光材料 にはフィルター染料として、あるいはイラジェーション 防止その他の種々の目的で、本発明のメチン化合物以外 に、種々の染料を含んでいてもよい。この様な染料に は、例えば英国特許第506,385号、同1,17 7, 429号、同1, 311, 884号、同1, 33 8, 799号、同1, 385, 371号、同1, 46 7, 214号、同1, 433, 102号、同1, 55 3,516号、特開昭48-85130号、同49-1 14420号、同52-117123号、同55-16 1233号、同59-111640号、特公昭39-2 2069号、同43-13168号、同62-2735 27号、米国特許第3, 247, 127号、同3, 46 9,985号、同4,078,933号等に記載された

ピラゾロン核やバルビツール酸核を有するオキソノール 染料、米国特許第2, 533, 472号、同3, 37 9,533号、英国特許第1,278,621号、特開 平1-134447号、同1-183652号等記載さ れたその他のオキソノール染料、英国特許第575,6 91号、同680, 631号、同599, 623号、同 786,907号、同907,125号、同1,04 5,609号、米国特許第4,255,326号、特公 昭59-211043号等に記載されたアゾ染料、特開 昭50-100116号、同54-118247号、英 国特許第2,014,598号、同750,031号等 に記載されたアゾメチン染料、米国特許第2,865, 752号に記載されたアントラキノン染料、米国特許第 2,533,009号、同2,688,541号、同 2, 538, 008号、英国特許第584, 609号、 同1, 210, 252号、特開昭50-40625号、 同51-3623号、同51-10927号、同54-118247号、特公昭48-3286号、同59-3 7303号等に記載されたアリーリデン染料、特公昭2 8-3082号、同44-16594号、同59-28 898号等に記載されたスチリル染料、英国特許第44 6,583号、同1,335,422号、特開昭59-228250号等に記載されたトリアリールメグン染 料、英国特許第1,075,653号、同1,153, 341号、同1, 284, 730号、同1, 475, 2 28号、同1,542,807号等に記載されたメロシ アニン染料、米国特許第2,843,486号、同3, 294,539号、特開平1-291247号等に記載 されたシアニン染料などが挙げられる。

【0191】このような染料の拡散を防止するために以下の方法を用いることができる。例えば、解離したアニオン性染料と反対の電荷をもつ親水性ポリマーを媒染剤として層に共存させ、染料分子との相互作用によって染料を特定層中に局在化させる方法が、米国特許2,548,564号、同4,124,386号、同3,625,694号等に開示されている。また、水に不溶性の染料固体を用いて特定層を染色する方法が、特開昭56-12639号、同55-155350号、同55-155351号、同63-27838号、同63-197943号、欧州特許第15,601号等に開示されている。また、染料が吸着した金属塩微粒子を用いて特定層を染色する方法が米国特許第2,719,088号、同2,496,841号、同2,496,843号、特開昭60-45237号等に開示されている。

【 0 1 9 2 】 本発明の写真感光材料には塗布助剤、帯電防止、スベリ性改良、乳化分散、接着防止および写真特性改良(たとえば現像促進、硬調化、増感)など種々の目的で種々の界面活性剤を含んでもよい。本発明を実施するに際しては、その他添加剤がハロゲン化銀乳剤または他の親水性コロイドと共に用いられる、例えば、退色

防止剤、無機もしくは有機の硬膜剤、色カブリ防止剤、 紫外線吸収剤、媒染剤、可塑剤、ラテックスポリマー、 マット剤などを挙げることができる。具体的には、リサーチ・ディスクロージャー(Research Disclosure) Vol. 176 (1978、XI)、D-17643などに記載されている。また、本発明に用いられる写真感光材料には、保護コロイドとしてゼラチン等の親水性ポリマーが用いられる。完成(finished)ハロゲン化銀乳剤等は、適切な支持体、例えばバライタ紙、レジンコート紙、合成紙、トリアセテートフィルム、ポリエチレンテレフタレートフィルム、その他のプラスチックベースまたはガラス板の上に塗布される。

【0193】写真像を得るための露光は通常の方法を用 いて行なえばよい。すなわち、自然光(日光)、タング ステン電灯、蛍光灯、水銀灯、キセノンアーク灯、炭素 アーク灯、キセノンフラッシュ灯、陰極線管フライング スポットなどの公知の多種の光源をいずれでも用いるこ とができる。露光時間は通常カメラで用いられる1/1 000秒から1秒の露光時間はもちろん、1/1000 秒より短い露光、たとえばキセノン閃光灯や陰極線管を 用いた1/104~1/106 秒の露光を用いることも できるし、1秒より長い露光を用いることもできる。必 要に応じて色フィルターで露光に用いられる光の分光組 成を調節することができる。露光にレーザー光を用いる こともできる。また電子線、X線、γ線、α線などによ って励起された蛍光体から放出する光によって露光され てもよい。本発明を用いて作られる感光材料の写真処理 には、例えばリサーチ・ディスクロージャー (Research Disclosure) 1 7 6 号第 2 8 ~ 3 0 頁 (RD-1 7 6 4 3) に記載されているような、公知の方法及び公知の処 理液のいずれをも適用することができる。この写真処理 は、目的に応じて、銀画像を形成する写真処理(黒白写 真処理)、あるいは色素像を形成する写真処理(カラー 写真処理)のいずれであってもよい。処理温度は普通1 8℃から50℃の間に選ばれるが、18℃より低い温度 または50℃を越える温度としてもよい。

【0194】本発明で用いてもよい磁気記録を担持したハロゲン化銀写真感光材料(以下「感材」ともいう。)は、特開平6-35118号、特開平6-17528号、発明協会公開技報 94-6023に詳細に記載される予め熱処理したポリエステルの薄層支持体、例えば、ポリエチレン芳香族ジカルボキシレート系ポリエステル支持体で、 50μ m~ 300μ m、好ましくは 50μ m~ 200μ m、より好ましくは $80\sim115\mu$ m、特に好ましくは $85\sim105\mu$ mを40℃以上、ガラス転移温度以下の温度で $1\sim1500$ 時間熱処理($7=-\mu$)し、特公昭 43-2604号、特公昭 45-3828号記載の紫外線照射、特公昭45-3828号記載の紫外線照射、特公昭45-3828号記載のコロナ等の表面処理し、USP5、326,689

号に記載の下塗りを行い必要に応じUSP2,761, 791に記載された下引き層を設け、特開昭59-23 505号、特開平4-195726号、特開平6-59 357号記載の強磁性体粒子を塗布すれば良い。なお、 上述した磁性層は特開平4-124642号、特開平4 -124645号に記載されたストライプ状でも良い。 更に、必要に応じ、特開平4-62543号の帯電防止 処理をし、最後にハロゲン化銀乳剤を塗布した物を用い る。ここで用いるハロゲン化銀乳剤は特開平4-166 932号、特開平3-41436号、特開平3-414 37号を用いる。こうして作る感材は特公平4-868 17号記載の製造管理方法で製造し、特公平6-871 46号記載の方法で製造データを記録するのが好まし い。その後、またはその前に、特開平4-125560 号に記載される方法に従って、従来の135サイズより も細幅のフィルムにカットし、従来より小さいフォーマ ット画面にマッチするようにパーフォレーションを小フ オーマット画面当たり片側2穴せん孔する。こうして出 来たフィルムは特開平4-157459号のカートリッ ジ包装体や特開平5-210202号実施例の図9記載 のカートリッジ、またはUSP4, 221, 479号、 フィルムパトローネやUSP4, 834, 306号、U S4, 834, 366号、USP5, 226, 613 号、USP4,846,418号記載のカートリッジに 入れて使用する。ここで用いるフィルムカートリッジま たはフィルムパトローネはUSP4,848,693 号、USP5, 317, 355号の様にベロが収納でき るタイプが光遮光性の観点で好ましい。さらには、US P5, 296, 886号の様なロック機構を持ったカー トリッジやUSP5、347、334号に記載される使 用状態が表示されるカートリッジ、二重露光防止機能を 有するカートリッジが好ましい。また、特開平6-85 128号に記載の様にフィルムを単にカートリッジに差 し込むだけで容易にフィルムが装着されるカートリッジ を用いても良い。こうして作られたフィルムカートリッ ジは次に述べるカメラや現像機、ラボ機器を用いて合目 的に撮影、現像処理、色々な写真の楽しみ方に使用でき る。例えば、特開平6-8886号、特開平6-999 08号に記載の簡易装填式のカメラや特開平6-573 98号、特開平6-101135号記載の自動巻き上げ 式カメラや特開平6-205690号に記載の撮影途中 でフィルムの種類を取り出し交換できるカメラや特開平 5-293138号、特開平5-283382号に記載 の撮影時の情報、例えば、パノラマ撮影、ハイヴィショ ン撮影、通常撮影(プリントアスペクト比選択の出来る 磁気記録可能)をフィルムに磁気記録出来るカメラや特 開平6-101194号に記載の二重露光防止機能を有 するカメラや特開平5-150577号に記載のフィル ム等の使用状態表示機能の付いたカメラなどを用いると フィルムカートリッジ(パトローネ)の機能を充分発揮

できる。この様にして撮影されたフィルムは特開平6-222514号、特開平6-222545号に記載の自 現機で処理するか、処理の前または最中または後で特開 平6-95265号、特開平4-123054号に記載 のフィルム上の磁気記録の利用法を用いても良いし、特 開平5-19364号記載のアスペクト比選択機能を利 用しても良い。現像処理する際シネ型現像であれば、特 開平5-119461号記載の方法でスプライスして処 理する。また、現像処理する際または後、特開平6-1 48805号記載のアッタヂ、デタッチ処理する。こう して処理した後で、特開平2-184835号、特開平 4-186335号、特開平6-79968号に記載の 方法でカラーペーパーへのバックプリント、フロントプ リントを経てフィルム情報をプリントへ変換しても良 い。更には、特開平5-11353号、特開平5-23 2594号に記載のインデックスプリント及び返却カー トリッジと共に顧客に返却しても良い。

[0195]

【実施例】次に、本発明を実施例に基づいて更に詳細に 説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。

【0196】実施例1

(1)乳剤の調製

平均分子量15000のゼラチンを含む水溶液(水1200ml、ゼラチン7.0g、KBr4.5gを含む)を30℃に保って撹拌しながら、1.9MAgNO3水溶液と1.9MKBr水溶液を25ml/minで70秒間のダブルジェット法により添加して平板状粒子の核を得た。

この乳剤の内400mlを種晶とし、これに不活性ゼラチン水溶液650ml (ゼラチン20g、KBr1.2gを含む)を添加して75℃に昇温し、40分間熟成した。そしてAgNO3水溶液 (AgNO31.7gを含む)を1分30秒間かけて添加し、続いてNH4NO3(50wt%)水溶液7.0mlとNH3(25wt%)7.0mlを添加し、さらに40分間熟成した。

【0197】次に乳剤をHNO3 (3N) でpH7にしてKBr1.0gを添加した後、1.9MAgNO3水溶液366.5mlとKBr水溶液を、続いて1.9MAgNO3水溶液53.6mlとKBr (KIを33.3mol%含む)水溶液を、そして1.9MAgNO3水溶液160.5mlとKBr水溶液をpAgを7.9に保ちながら添加して、乳剤1を得た。

【0198】得られた乳剤1は、中間殻に沃化銀含有率が最も高い領域を有する三重構造粒子であり、アスペクト比の平均が2.8であり、アスペクト比3以上の平板状粒子の全投影面積に占める割合は26%であった。粒子サイズの変動係数は7%であり、粒子サイズの平均は球相当径で0.98μmであった。

【0199】乳剤1を通常のフロキュレーション法により脱塩後、銀1molに対して増感色素SD-1、SD-2、又はSD-3を4×10⁻⁴mol/リットル添加し、その存在下で金・硫黄・セレン増感を最適に行った。

[0200]

【化83】

$$SD-1$$
 (dye 4)

S D - 2 (dye 7)

$$C1$$
 $C1$
 $C1$

SD-3 (dye11)

$$C1$$
 CH_2
 CH_2
 CH_3
 CH_2
 CH_3
 CH_2
 CH_3
 CH_3

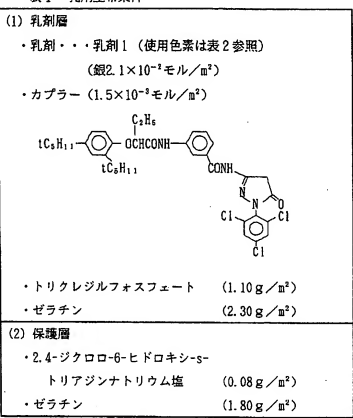
【0201】(2)塗布試料の作製

下塗り層を設けてあるトリアセチルセルロースフィルム

支持体に、表1に示すような乳剤層および保護層を塗布 し、試料101~324を作成した。

【0202】 【表1】

表 1 乳剤塗布条件



【0203】これらの試料にセンシトメトリー用露光 た。 (1/100秒)を与え、下記のカラー現像処理を行っ 【0204】

処 理 方 法

工程	処理時間	処理温度	補 充 量	タンク容量
発色現像	2分45秒	38℃	33m1	20リットル
漂 白	6分30秒	38℃	25m1	40リットル
水 洗	2分10秒	24℃	1200ml	20リットル
定着	4分20秒	38℃	25m1	30リットル
水洗(1)	1分05秒	24℃	(2) から(1) へ	10リットル
			の向流配管方式	
水洗 (2)	1分00秒	24℃	1200m1	10リットル
安 定	1分05秒	38℃	25m1	10リットル
乾 燥	4分20秒	. 55℃		

補充量は35mm巾 1m長さ当たり

次に、処理液の組成を記す。

(発色現像液)	母液(g)	補充液(g)	
ジエチレントリアミン五酢酸	1.0	1. 1	
1-ヒドロキシエチリデン-1,1 -ジホスホン酸	3. 0	3. 2	
亜硫酸ナトリウム	4. 0	4. 4	
炭酸カリウム	30. 0	37. 0	
臭化カリウム	1.4	0. 7	
ヨウ化カリウム	1.5 mg	_	

ヒドロキシルアミン硫酸塩	2. 4	2. 8
4- [N-エチル-N-β-ヒドロキシエチルフ	•	
ミノ」ー2ーメチルアニリン硫酸塩	4. 5	5. 5
水を加えて	1.0リットル	1.0 リットル
pН	10. 05	10. 05
(漂白液)	母液(g)	補充液(g)
エチレンジアミン四酢酸第二鉄ナトリウム三水塩	100.0	120. 0
エチレンジアミン四酢酸二ナトリウム塩	10.0	11.0
臭化アンモニウム	140. 0	160. 0
硝酸アンモニウム	30. 0	35. 0
アンモニア水(27%)	6.5ml	4. Om1
水を加えて	1.0リットル	1.0 リットル
pН	6. 0	5. 7
(定着液)	母液(g)	補充液(g)
エチレンジアミン四酢酸ナトリウム塩	0. 5	0. 7
亜硫酸ナトリウム	7. 0	8.0
重亜硫酸ナトリウム	5. 0	5. 5
チオ硫酸アンモニウム水溶液(70%)	170. Oml	200. 0ml
水を加えて	1.0リットル	1.0 リットル
pН	6. 7	6. 6
(安定液)	母液(g)	補充液(g)
ホルマリン(37%)	2. Om1	3. Om1
ポリオキシエチレンーpーモノノニルフェニル		
エーテル(平均重合度10)	0. 3	0. 45
エチレンジアミン四酢酸二ナトリウム塩	0. 05	0. 08
水を加えて	1.0リットル	1.0 リットル
pН	5.8-8.0	5.8-8.0

【0205】処理済みの試料を緑色フィルターで濃度測定し、フレッシュ感度、被りを評価した。感度は被り濃度より0.2高い濃度を与える露光量の逆数で定義し、各試料の感度は試料101、201、301の値を100とした相対値で表した。また、作成した試料を50℃

80%RHの条件下で3日間経時した場合の感度、被りも示した。各試料に使用した乳剤および化合物種と各試料の感度の結果を後掲の表2、3、4に示す。

[0206]

【表2】

表2 增感色素SD-1使用

		10/11				_	
試料	一般式(1) 又 は(11)で表材	一般式(L) で 表がお化合物	フレッシュ 感度	被り	が 後感 度	被り	備…考
No.	tis化合物 ''	2,			度		
101	1		100(基 率)	0. 25	51	0.41	比較
102	,,	A - 3	110	0. 25	105	0. 26	本発明
103	"	A -50	111	0. 24	105	0. 26	"
104	9		102	0. 26	48	0. 45	比較
105	"	A – 3	111	0. 25	105	0. 26	本発明
106	"	A -50	111	0. 25	106	0. 27	"
107	PMT-1		105	0. 26	45	0.45	比較
108	"	A – 3	115	0. 24	110	0. 25	本発明
109	"	A -50	116	0. 25	109	0. 26	"
110	TU-3		106	0. 26	51	0.46	比較
111	"	A - 3	115	0. 25	109	0.26	本発明
112	"	A -50	116	0. 24	110	0. 25	"
113	lnv 8		101	0. 27	35	0.47	比較
114	"	A - 3	110	0. 25	105	0. 26	本発明
115	"	A -50	110	0. 25	106	0. 26	"
116	Inv13	<u></u>	101	0. 26	35	0.48	比較
117	"	A - 3	112	0. 25	107	0. 26	本発明
118	"	A -50	111	0. 25	108	0. 25	"
119	lnv36	—	100	0. 27	44	0.45	比較
120	<i>"</i> ·	A - 3	111	0. 24	106	0. 25	本発明
121	"	A -50	113	0. 24	108	0. 25	"
122	Ins 1		102	0.27	51	0.49	比較
123	"	A - 3	112	0. 25	108	0. 26	本発明
124	"	A -50	114	0. 25	110	0. 26	"

1) 101 ~106 ; 添加量 4 × 1 0 ⁻³ mol/molAg 107 ~124 ; 添加量 4 × 1 0 ⁻³ mol/molAg

2) 添加量 4×10-1mol/molAg

[0207]

【表3】

表 3 增感色素 SD-2使用

		AC PRINCIPATION COCK								
試料	一般式(1) 又は(11)で表は	一般式(L) で 表がが化合物	7レッシュ 感度	被り	サーモ 後感	被り	備考			
No.	14化合物 11	• *			度					
301	2		100(基	0. 35	35	0. 62	比較			
302	. "	A - 3	110	0. 33	100	0. 35	本発明			
303	"	A -50	111	0. 32	103	0. 34	"			
304	10		99	0. 36	36	0.65	比較			
305	"	A – 3	108	0. 33	100	0. 34	本発明			
306	"	A -50	110	0. 33	100	0. 35	"			
307	PMT-2	_	101	0. 35	37	0.66	比較			
308	"	A – 3	112	0. 32	102	0. 33	本発明			
309	"	A -50	114	0. 33	102	0.34	"			
310	TU-4	—	103	0. 37	31	0. 69	比較			
311	"	A – 3	115	0. 33	106	0. 34	本発明			
312	"	A -50	117	0. 33	106	0. 35	"			
313	lnv16		101	0. 35	31	0.70	比較			
314	"	A – 3	118	0. 32	110	0. 33	本発明			
315	"	A -50	117	0. 32	114	0. 34	"			
316	lov 1		103	0. 36	38	0. 68	比較			
317	"	A – 3	113	0. 32	103	0. 33	本発明			
318	"	A -50	112	0. 33	103	0. 34	"			
319	Inv48		104	0. 37	38	0. 69	比較			
320	"	A – 3	115	0. 34	105	0. 35	本発明			
321	"	A -50	116	0. 34	107	0. 35	"			
322	ins 4		103	0. 38	39	0. 68	比較			
323	"	A – 3	113	0. 34	102	0. 35	本発明			
324	"	A -50	112	0. 33	103	0. 34	"			

^{1) 301 ~306 :} 添加量 4×1 0⁻³mol/molAg 307 ~324 : 添加量 4×1 0⁻⁵mol/molAg 2) 添加量: 4×1 0⁻³mol/molAg

[0208]

【表4】

表 4 增感色素 SD-3使用

試料	一般式(I) 又 は(II)で表は	一般式(L) で 表はtio化合物	7 ル ッシュ 感度	被り	サーモ 後感	披り	備考
No.	16化合物 19	1)			度		
201	3		100(基 準)	0.40	25	0. 95	比較
202	"	A – 3	110	0. 38	100	0.40	本発明
203	"	A -50	110	0. 37	102	0. 3 9	"
204	11		100	0. 41	22	0. 99	比較
205	"	A - 3	112	0. 37	100	0. 39	本発明
206	"	A - 50	113	0. 37	101	0.38	"
207	PMT-3	<u> </u>	103	0.42	29	1.01	比較
208	"	A – 3	115	0. 38	105	0.40	本発明
209	"	A -50	114	0.37	103	0. 39	"
210	S-16		105	0.41	22	0. 95	比較
211	<i>"</i>	A – 3	115	0.40	106	0.41	本発明
212	"	A 50	117	0.39	107	0.41	" .
213	(nv18	_	104	0.41	25	1.10	比較
214	"	A – 3	117	0.39	108	0.41	本発明
215	"	A -50	117	0.38	106	0.40	".
216	Inv20		103	0.41	29	1.01	比較
217	"	A - 3	115	0.40	105	0.41	本発明
218	"	A -50	116	0. 39	107	0.41	"
219	lav47		105	0.40	29	0. 95	比較
220	"	A – 3	116	0. 38	107	0.40	本発明
221	"	A -50	115	0. 38	104	0. 39	"
222	ins 7	-	103	0.41	25	1.01	比較
223	" .	A – 3	115	0. 38	105	0.40	本発明
224	"	A - 50	116	0. 39	105	0.40	"

1) 201 ~206 ;添加量 4 × 1 0 - mol/molAg 207 ~224 ;添加量 4 × 1 0 - mol/molAg

2) 添加量: 4×10-1mol/molAg

【0209】表2、3、4より、本発明の化合物は比較 化合物に比べ、フレッシュ感度が高いことが分かる。 又、サーモ後の減感、被り増加が少ない。

【0210】実施例2

特開平8-29904 号の実施例5の乳剤Dと同様に平板状沃 臭化銀乳剤を調製して、乳剤2とした。多層カラー感光 材料は特開平8-29904号の実施例5の試料101に従い 同様に作製した。特開平8-29904号の実施例5の試料101における第5層の乳剤Dを乳剤2に置き換え、ExS-1、2、3を増感色素(SD-3)(5.0×10-4 mol/molAg)と(Inv-18)(5.0×10-5 mol/molAg)、(LA-3)(5×10-3 mol/molAg)に置き換えた試料を試料201と201と同様な添加量の(SD-3)、(Inv-18)に置き換えた試料を試料202とした。こうして得た試料の感度を調べるために、富士FW型感光計(富士写真フイルム株式会社)の光に光学ウエッジと赤色フィルターを通して1/100秒露光を与え、特開平8-29904号の実施例1と同じ処理工程と処理液を用いて発色現像処理をしてシアン濃度測定を行なった。感度はかぶり濃度+0.

2の相対値で表示した。その結果、比較試料202の感度100(基準)に対して、本発明の試料201は110と高感度であり、生経時での被り増加も少なかった。 【0211】実施例3

特開平7-92601号の実施例1の乳剤1とは、分光増感色素を増感色素(SD-1)(8.0×10-4mol/molAg)、(PMT-1)(8.0×10-5mol/molAg)もしくは増感色素(SD-1)(8×10-4mol/molAg)、(PMT-1)(8×10-5mol/molAg)、(PMT-1)(8×10-5mol/molAg)、(A-50)(8×10-3mol/molAg)に置き換えたことのみ異なる14面体状沃臭化銀乳剤を調製して、これを乳剤301および302とした。また、特開平7-92601号の実施例1の乳剤1とは、2回目のダブルジェット中の銀電位を+65mVから+115mVに変更したことと、分光増感色素を増感色素(SD-1)(8×10-4mol/molAg)、(Inv-13)(8.0×10-5mol/molAg)もしくは増感色素(SD-1)(8×10-4mol/molAg)、(Inv-13)(8×10-5mol/molAg)に置き換えたことのみ異なる立方体沃臭化銀乳剤を調製して、これを乳剤303および304とした。多層カラー感光

材料は特開平7-92601号の実施例4の試料401に従い 同様に作製した。特開平7-92601号の実施例4の試料4 01の第15層の乳剤 Jを乳剤301もしくは乳剤30 2に変更した試料を試料311および試料312とし た。同様に、同実施例の第15層の乳剤」を乳剤303 もしくは乳剤304に変更した試料を試料313および 試料314とした。こうして得た試料の感度評価を行る った。特開平7-92601号の実施例4と同様に1/50秒 の露光とカラー反転現像処理してイエロー濃度測定を行 なった。感度は十分な露光を与えて得られる最低濃度+ O. 2の濃度を与えるのに必要な露光量の逆数を求め、 比較試料311の感度を100とする相対値として示し た。その結果、本発明の試料312の感度は111と高 感度であった。さらに50℃80%RH3日間での被り 増加も少なかった。また、同様に比較試料313の感度 を100としたとき、本発明の試料314の感度は11 3と髙感度であった。さらに、50℃、80%3日間で の被り増加も少なかった。

【0212】 実施例4

特開平5-313297号の実施例1の乳剤1および乳剤5と同 様に八面体臭化銀内部潜像型直接ポジ乳剤および六角平 板状臭化銀内部潜像型直接ポジ乳剤を調製して、これを 乳剤401および乳剤402とした。カラー拡散転写写 真フィルムは特開平5-313297号の実施例1の試料101 に従い同様に作製した。特開平5-313297号の実施例1の 試料101の第11層の乳剤-2と増感色素(2)を乳 剤401と増感色素(SD-2) (9×10-4mol/molAg)、(I nv-48) (9×10-5mol/molAg) もしくは増感色素(SD-2) (9 \times 1 0 -4mol/molAg), (Inv-48) (9 \times 1 0 -5mol/molA g)、(A-3)(9×10-3mol/molAg)に置き換えて、試料41 1および試料412とした。同様に同実施例の試料10 1の第11層の乳剤-2と増感色素(2)を乳剤402 と増感色素(SD-2) (8×10-4mol/molAg)、(Inv-1)(8 ×10-5mol/molAg)もしくは増感色素(SD-2)(8×10 -4mol/molAg), (Inv-1) (8 × 1 0 -5mol/molAg), (A-3) (8×10-3mol/molAg)に置き換えて、試料413お よび試料414とした。こうして得た試料の感度を調べ るために、特開平5-313297号の実施例1と同様の露光と 処理工程と処理液を用いて処理し、転写濃度をカラー濃 度計で測定した。感度は濃度1.0の相対値で表示し た。比較の試料411の感度を100としたとき本発明 の試料412の感度は111と高感度であり、さらに4 0℃80%RH2.日間での被り増加も少なかった。また 比較の試料413の感度を100としたとき本発明の試 料414の感度は115と髙感度であり、さらに40℃ 80%RH2日間での被り増加も少なかった。

【0213】実施例5

特開平4-142536号の実施例2の乳剤Fとは、赤感性増感 色素 (S-1) を硫黄増感前に添加しないこと、トリエ チルチオ尿素の硫黄増感に加えて、塩化金酸も併用して 最適に金硫黄増感したこと、金硫黄増感後、増感色素(S D-1) $(2 \times 1 \text{ O}^{-4}\text{mol/molAg})$, $(9) (2 \times 1 \text{ O}^{-3}\text{mol/molA})$ g) もしくは増感色素(SD-1) (2×10-4mol/molAg)、 (9) $(2 \times 1.0^{-3} \text{mol/molAg})$, (A-50) $(2 \times 1.0^{-3} \text{mol/molAg})$ molAg)を添加したことのみ異なる塩臭化銀乳剤を調製し て、これを乳剤501および502とした。多層カラー 印刷紙は特開平6-347944号の実施例1の試料20に従い 同様に作製した。特開平6-347944号の実施例1の試料2 0における第1層の乳剤を乳剤501もしくは乳剤50 2に変更した試料を試料511および試料512とし た。こうして得た試料の感度を調べるために、富士FW 型感光計(富士写真フイルム株式会社)の光に光学ウェ ッジと青色フィルターを通して1/10秒露光を与え、 特開平6-347944号の実施例1と同じ処理工程と処理液を 用いて発色現像処理を行なった。その結果、比較試料5 11の感度を100としたとき本発明の試料512の感 度は115と高感度であり、さらに60℃60%RH3 日間での被り増加も少なかった。

【0214】実施例6

特開平8-122954号の実施例1の乳剤Aと同様に平板状塩 化銀乳剤を調製して、同実施例の化学増感(B)とは、 増感色素-1, 2を増感色素 (SD-3) (2×10-4mol/ molAg) (S-16) (2×10-5mol/molAg)もしくは増感色素 (SD-3) $(2 \times 1 \text{ O}^{-4}\text{mol/molAg})$, (S-16) $(2 \times 1 \text{ O}^{-5})$ mol/molAg)、(A-3) (2×1 O-3mol/molAg)に置き換え 添加したことのみ異なる化学増感を行い、これを乳剤6 01および乳剤602とした。塗布試料は特願平7-2320 36号の実施例1の乳剤を乳剤601もしくは乳剤602 に置き換え、同実施例と同様に支持体上に乳剤層と表面 保護層とを組合せて同時押し出し法により両面に塗布 し、これを試料611および試料612とした。片面当 たりの塗布銀量は1.75g/m²とした。こうして得た 試料の感度を調べるために、富士写真フイルム(株)社 製のXレイオルソスクリーンHGMを使用して両側から 0.05秒の露光を与え、特願平7-232036号の実施例1 と同様に自動現像機と処理液を用いて処理した。感度は かぶり+0. 1の濃度を与えるに要する露光量の逆数の 対数で表し試料611の感度を100として他を相対値 で表した。その結果、本発明の試料612の感度は11 8と高感度であり、40℃80%RH4日間での被り増 加も少なかった。露光時に使用したXレイオルソスクリ ーンHGMのかわりにHR-4もしくはHGHで露光し ても同様の効果が得られた。

【0215】実施例7

特願平7-146891号の実施例2の乳剤Dとは、増感色素-2および3を添加しないことのみ異なる平板状塩化銀乳剤を調製して、これを乳剤701とした。塗布試料は特願平7-146891号の実施例3の塗布試料Fに従い同様に作製した。特願平7-146891号の実施例3の塗布試料Fの乳剤Fと増感色素-1を乳剤701と増感色素(SD-2)(5

×10-4mol/molAg)、(Ins-4) (5×10^{-5} mol/molAg) もしくは増感色素(SD-2) (5×10^{-4} mol/molAg)、(Ins-4) (5×10^{-5} mol/molAg)、(5×10^{-5} mol/molAg)、(5×10^{-5} mol/molAg)、(5×10^{-5} mol/molAg)に置き換えて、試料 7×10^{-5} mol/molAg)に関き換えて、試料 7×10^{-5} mol/molAg)に関き換えて、試料 7×10^{-5} mol/molAg)に置き換えて、試料 7×10^{-5} mol/molAg)に関き換えて、試料 7×10^{-5} mol/molAg)に関き換えて、は料 7×10^{-5} mol/molAg)に関き換えて、は料 7×10^{-5} mol/molAg)に関き換えて、は料 7×10^{-5} mol/molAg)に関き換えて、試料 7×10^{-5} mol/molAg)に関き換えて、は料 7×10^{-5} mol/molAg)に関う 7×10^{-5} mol/mo

【0216】 実施例8

特願平7-146891号の実施例3の乳剤Fと同様に八面体塩化銀乳剤を調製して、これを乳剤層801とした。塗布試料は特願平7-146891号の実施例3の塗布試料Fに従い同様に作製した。特願平7-146891号の実施例3の塗布試料Fの乳剤Fと増感色素-1を乳剤801と増感色素(SD-1)(5×10-4mol/molAg)、(Inv-36)(5×10-5mol/molAg)もしくは増感色素(SD-1)(5×10-4mol/molAg)、(Inv-36)(5×10-5mol/molAg)、(A-3)(5×10-3mol/molAg)に置き換えて、試料811および試料812とした。こうして得た試料の感度を調べるために、富士FW型感光計(富士写真フイルム株式会社)の光に光学ウェッジと青色フィルターを通して1/100秒露光を与え、富士写真フイルムCN16処理を行い写真性を比較した。感度はかぶり+0.2の濃度を与えるに要する露光量の逆数の対数で表し、試料811の感度を1

00とした。本発明の試料812の感度は115と高感度であり、40℃80%RH3日間での被り増加も少なかった。

特開平7-159950号の実施例1の乳剤Eと同様に沃臭化銀

【0217】 実施例9

乳剤を調製して乳剤9とした。多層カラー感光材料は特開平7-159950号の実施例1の試料101に従い同様に作製した。特開平7-159950号の実施例1の試料101における第10層の乳剤Eを乳剤9に置き換え、 $E \times S - 3$ を増感色素(SD-2)(9×10^{-4} mol/molAg)、(Inv-1)(9×10^{-5} mol/molAg)もしくは(SD-2)(9×10^{-4} mol/molAg)、(4-50mol/molAg)、(4-50mol/molAg)に置き換え試料901および試料902とした。こうして得た試料の感度を調べるために、富士FW型感光計(富士写真フイルム株式会社)の光に光学ウェッジと緑色フィルターを通して1/100秒露光を与え、特開平7-159950号の実施例1と同じ処理工程と処理液を用いて発色現像処理をして、マゼンタ濃

【0218】感度はかぶり+0.2の相対値で表示した。その結果、比較試料901の感度100(基準)に対して本発明の試料902の感度は115と高感度であり、さらに、50℃60%RH3日間での被り増加も少なかった。

[0219]

度測定を行なった。

【発明の効果】本発明により、高画質で高感度、かつ保存性に優れたハロゲン化銀写真感光材料を得ることができる。

【手続補正書】

【提出日】平成9年12月11日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0113

【補正方法】変更

【補正内容】

【0113】 【化42】